This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

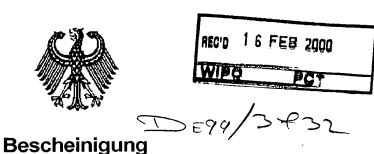
IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

X.				
			. *	
	· • • ·			,

	⁷ .,			

09/856723 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Herr Dr. Michael Kramer in Pfungstadt/Deutschland hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Regulatorisches Protein pKe#83 aus humanen Kerstinozyten"

am 7. Dezember 1998 beim Deutschen Patent- und Markenamt eingereicht und erklärt, dass er dafür die Innere Priorität der Anmeldung in der Bundesrepublik Deutschland vom 26. November 1998, Aktenzeichen 198 54 672.6 in Anspruch nimmt.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patent- und Markenamt vorläufig die Symbole C 07 K, A 61 R und C 12 N der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 10. Januar 2000

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident Im Auftrag

Brand

Aktenzeichen: 198 56 301.9

PRIORITY

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)





Regulatorisches Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein isoliertes Polypeptid, das einem natürlicherweise in Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Protein gleicht oder ähnlich (d.h. in Funktion und Wirkung gleich) ist. Sie betrifft außerdem eine isolierte Nukleinsäure, die ein solches für humane Keratinozyten typisches Polypeptid bzw. Protein kodiert, sowie die Verwendung dieses Polypeptids und dieser Nukleinsäure für nachweisende, insbesondere diagnostische, und/oder für therapeutische Zwecke, und Reagenzien, die unter Verwendung wenigstens eines dieser Moleküle hergestellt sind, insbesondere rekombinante Vektormoleküle und Antikörper.

15

20

Nach dem gegenwärtigen Stand der Technik werden in der Dermatotherapie zur Beeinflussung epidermaler Störungen wie z.B. der Autoimmundermatosen "Pemphigus vulgaris" und "Bullöses Pemphigoid" im wesentlichen Medikamente mit breitem Wirkungsspektrum eingesetzt, insbesondere lokal bzw. systemisch applizierte Glukokortikoide, Vitamin-A-Säure-Derivate, Antimetabolite und Zytostatika, oder es wird mit mehr oder weniger unspezifischen Maßnahmen wie z.B. der sog. "Farbstofftherapie" oder der "Lichttherapie" behandelt. Die bekannten Wirkstoffe bzw. Maßnahmen haben jedoch allesamt den Nachteil, daß sie wenig spezifisch sind und damit naturgemäß zahlreiche Nebenwirkungen hervorrufen.

25

. . 30

Die Bereitstellung spezifischerer Wirkstoffe scheiterte bislang an dem in der Dermatologie seit langem bestehenden grundsätzlichen Problem, daß die Zahl der zellulären Zielmoleküle, im folgenden allgemein als Zielstrukturen ("Targets") benannt. die als Angriffspunkt für eine (spezifische) Beeinflussung des zellulären Stoffwechsels insbesondere

medizinischen oder auch kosmetischen Gesichtspunkten - dienen könnten, in epidermalen Keratinozyten eng begrenzt ist.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb, neue Zielstrukturen in epidermalen Keratinozyten bereitzustellen, die als Angriffspunkt für Diagnostika, Therapeutika, Kosmetika oder allgemein für die Beeinflussung des zellulären Stoffwechsels dienen können.

Eine Lösung dieser Aufgabe besteht in der Bereitstellung eines Polypeptids bzw. Proteins der eingangs genannten Art, das bei aktivierten Keratinozyten aufreguliert, d.h. vermehrt exprimiert bzw. produziert und auf einem höheren Konzentrationsspiegel gehalten wird, und das die im Sequenzprotokoll SEQ iD NO: 3 oder SEQ ID NO: 4 oder SEQ ID NO: 6 dargestellte Aminosäuresequenz oder ein durch Aminosäuresubstitution, -deletion, -insertion oder -inversion daraus entstandenes Allel oder Derivat dieser Aminosäuresequenz aufweist. Das Polypeptid mit der Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 4 oder SEQ ID NO: 6 wird im folgenden auch mit Protein "pKe#83" bezeichnet.

10

15

20

25

30

Eine weitere Lösung der genannten Aufgabe besteht in der Bereitstellung einer isolierten Nukleinsäure, die ein Protein kodiert, das einem natürlicherweise in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Protein gleicht oder ähnlich ist, und die entweder die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellte Nukleotidsequenz oder eine hierzu komplementäre Nukleotidsequenz oder eine Teilsequenz einer dieser beiden Nukleotidsequenzen oder eine ganz oder teilweise mit einer dieser beiden Nukleotidsequenzen hybridisierende Nukleotidsequenz aufweist, wobei in diesem Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 anstelle von "T" auch "U" stehen kann. Zu dieser erfindungsgemäßen Gruppe von Nukleinsäuren bzw. Nukleotidsequenzen gehören insbesondere auch Splice-Varianten (z.B.

SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 6) und Sense- oder Antisense-Oligonukleotide, die mit der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleotidsequenz hybridisieren, vorzugsweise identisch mit bzw. (partiell) komplementär zu dieser sind. Zwei bevorzugte Splice-Varianten der erfindungsgemäßen Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO: 1 sind in den Sequenzprotokollen SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 5 dargestellt.

Die Erfindung umfaßt infolgedessen auch Proteine bzw. Polypeptide der eingangs genannten Art, die eine Aminosäuresequenz aufweisen, welche aus einer solchen Splice-Variante resultiert, insbesondere aus der Splice-Variante einer mRNA, die mit der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 angegebenen Nukleotidsequenz identisch oder ganz oder teilweise komplementär dazu ist.

Die erfindungsgemäßen Sense- und Antisense-Oligonukleotide umfassen jeweils mindestens 6, vorzugsweise 8 - 25 Nukleotide.

Der Begriff "hybridisiert" bezieht sich auf die im Stand der Technik bekannten Hybridisierungsverfahren unter üblichen, insbesondere unter hoch stringenten Hybridisierungsbedingungen. Die konkreten Hybridisierungsparameter wählt der Fachmann anhand der eingesetzten Nukleotidsequenz und seines allgemeinen Fachwissens (vgl.: Current Protocois in Molecular Biology, Vol. 1, 1997, John Wiley & Sons Inc., Suppl. 37, Chapter 4.9.14).

25

30

20

10

Neben den in den Sequenzprotokollen SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 5 gezeigten Nukleotidsequenzen und den diesen Sequenzen im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechenden Nukleotidsequenzen umfaßt die vorliegende Erfindung auch solche Nukleotidsequenzen, die damit unter stringenten Bedingungen hybridisieren. Der Begriff "hybridisieren" bzw. "Hybridisierung" gemäß vorliegender

Erfindung wird wie bei Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, Laboratory Press, 1989, 1.101 bis 1.104 verwendet. Demnach spricht man von einer Hybridisierung unter stringenten Bedingungen, wenn nach Waschen für eine Stunde mit 1 x SSC und 0,1% SDS, vorzugsweise mit niedriger konzentriertem SSC, insbesondere 0,2 x SSC, bei einer Temperatur von wenigstens 55°C, vorzugsweise 62°C und besonders bevorzugt 68°C noch ein positives Hybridisierungssignal wird. Nukleotidsequenz, die unter derartigen beobachtet Jede Waschbedingungen mit einer Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 5 oder mit einer der Sequenz gemäß SEQ ID NO: 1 oder SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 5 im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechenden Nukleotidsequenz hybridisiert, gehört zum Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäße(n) Nukleinsäure(n) kann (können) sowohl aus einer natürlichen Quelle als auch synthetisch oder halbsynthetisch gewonnen werden. In der Praxis hat sich besonders die Ausführung als cDNA bewährt.

15

20

25

30

Das Polypeptid, das die Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 3 aufweist und von der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleinsäure kodiert wird, und das im folgenden als Protein "pKe#83" bezeichnet ist, wird in humanen epidermalen Keratinozyten aufreguliert, nämlich verstärkt exprimiert (produziert) und auf einem im Vergleich zum Ausgangszustand signifikant höheren Konzentrationsspiegel gehalten, wenn sich diese Zellen im "aktivierten" Zustand befinden, d.h. unter anderem im Zustand der unfallbedingten Proliferation und/oder Migration, z.B. nach einer Hautverletzung oder bei den autoimmunologisch ausgelösten bullösen Dermatosen "Pemphigus vulgaris" (ausgelöst durch Autoantikörper gegen Desmosomen) und "Bullöses Pemphigoid" (ausgelöst durch Autoantikörper gegen Hemidesmosomen). Der aktivierte Zustand der humanen epidermalen Keratinozyten äußert sich auch in einer im Vergleich zum Ruhezustand (Ausgangszustand) erhöhten Expression der bekannten Aktivierungsmarker uPA (Urokinase-Typ Plasminogenaktivator) und uPA-R (Rezeptor für Urokinase-Typ Plasminogenaktivator) und kann anhand dieser Marker qualitativ und quantitativ nachgewiesen werden (vgl.: Schäfer, et al., 1996: Dispase-mediated basal detachment of cultured keratinocytes induces urokinase-type plasminogen activator (uPA) and its receptor (uPA-R, CD87), Exp. Cell Res. 228, pp. 246 - 253).

Das Protein pKe#83 weist eine sog. Prenyl-Gruppen-Bindungsstelle ("CAAX Box") auf. Hierbei handelt es sich um eine Bindungsstelle, die bei einer Vielzahl eukaryontischer Proteine eine posttranslationelle Veränderung erlaubt, indem eine Farnesyl- oder eine Gerany-Geranyl-Gruppe an einen Cysteinrest angehängt wird, der drei Aminosäuren vom C-Terminus entfernt ist, und wobei die beiden am C-Terminus gelegenen Aminosäuren in der Regel aliphatisch sind. Ras Proteine und eine Vielzahl von G-Proteinen weisen eine solche CAAX Box auf.

Zudem besitzt das Protein "pKe#83" eine Reihe putativer Phosphorylierungsstellen. Die genannten Motive weisen darauf hin, daß das Protein pKe#83 in Signaltransduktionsabläufe eingebunden ist.

20

25

30

10

15

Mit der (isolierten) Bereitstellung des Proteins "pKe#83", nämlich mit der Beschreibung von Nukleotidsequenzen, die dieses Protein kodieren, und mit der Angabe (einer) seiner Aminosäuresequenz(en) ist es möglich, den Stoffwechsel physiologisch aktiver bzw. aktivierter Keratinozyten - und selbstverständlich auch anderer das Protein "pKe#83" exprimierende Zellen - gezielt zu beeinflussen, insbesondere zu Zwecken der medizinischen Therapie und kosmetischen Behandlung.

Die Erfindung betrifft desweiteren rekombinante DNS-Vektormoleküle, die eine erfindungsgemäße Nukleinsäure umfassen, und die die Fähigkeit zur Expression eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und im



aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins pKe#83, in einer prokaryontischen oder eukaryontischen Zelle aufweisen. Bei diesen DNS-Vektormolekülen handelt es sich vorzugsweise um Abkömmlinge des Plasmids pUEX-1 und/oder des Plasmids pGEX-2T und/oder des Plasmids pcDNA3.1, da sich diese Vektoren in der Praxis als sehr gut geeignet erwiesen haben. Besonders bevorzugt sind das Vektorkonstrukt pGEX-2T/pKe#83 gemäß dem in Fig. 2 offenbarten Vektorprotokoll und das Vektorkonstrukt pcDNA3.1/pKe#83-FLAG gemäß dem in Fig. 3 offenbarten Vektorprotokoll. Als eukaryontische Zelle kommen insbesondere Zellen aus Zellkulturen, z.B. Cos-Zellen, in Betracht, ebensogut kann die betreffende Zelle aber auch Bestandteil eines lebenden Organismus, z.B. einer transgenen Maus, sein.

Die Erfindung umfaßt deshalb auch transformierte Wirtszellen, die eine erfindungsgemäße Nukleinsäure enthalten, die mit einem aktivierbaren Promotor gekoppelt ist, der in diesen Zellen natürlicherweise oder als Folge einer Rekombination enthalten ist, und die (infolgedessen) die Fähigkeit zur Expression eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins "pKe#83", besitzen.

20

Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder eines erfindungsgemäßen Vektormoleküls zur Herstellung transgener Säugetiere, insbesondere Mäuse oder Ratten.

Die erfindungsgemäßen Transfektanten ermöglichen Forschungs- und Entwicklungsarbeiten zum Zweck der weitergehenden Aufklärung der durch das Protein "pKe#83" induzierten Veränderungen der Zellmorphologie und zellulären Basisfunktionen wie Proliferation, Adhäsion, Migration und Differenzierung, insbesondere im Hinblick auf die Beantwortung der Frage, ob das Protein "pKe#83" selbst eine "pathogene" Aktivität besitzt.

25

30

10

15

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist außerdem ein Reagenz zum indirekten Nachweis eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins "pKe#83", wobei dieses Reagenz dadurch charakterisiert ist, daß es wenigstens eine erfindungsgemäße Nukleinsäure umfaßt. "Zum indirekten Nachweis" bedeutet in diesem Zusammenhang, daß tatsächlich die das Protein kodierende mRNA direkt nachgewiesen wird - und somit das Protein nur indirekt (vermittels dieser mRNA).

Das Protein "pKe#83" und die damit, d.h. mit der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 3 dargestellten Aminosäuresequenz verwandten Polypeptide, d.h. die Polypeptide, die durch Substitution, Deletion, Insertion und/oder Inversion von dieser Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 3 ableitbar sind oder die eine Aminosäuresequenz aufweisen, die aus einer Splice-Variante einer mRNA resultiert, welche mit der Nukleotidsequenz gemäß Sequenzprotokoll SEQ ID NO:1 oder einer Teilsequenz davon identisch oder komplementär dazu ist oder zumindest hybridisiert, bieten vielfältige Anwendungsmöglichkeiten auf dem Gebiet der dermatologischen Forschung und Entwicklung. Insbesondere können Antikörper gegen diese Polypeptide bzw. Proteine hergestellt werden, die dann mit entsprechender Modifikation entweder als Diagnostika oder als Therapeutika oder auch als Kosmetika ("cosmeceuticals") einsetzbar sind.

Die Erfindung umfaßt folglich auch die Verwendung eines solchen Proteins bzw. Polypeptids zur Herstellung eines (monoklonalen oder polyklonalen) Antikörpers gegen dieses Polypeptid, den besagten Antikörper selbst und ebenso seine Verwendung zur diagnostischen und/oder therapeutischen Behandlung von dermatologischen Erkrankungen, zur kosmetischen Behandlung der Epidermis und zur Diagnostik und/oder kosmetischen Behandlung von anderen das Protein "pKe#83" exprimierenden Geweben oder Organen.

Auch Sense- und/oder Antisense-Oligonukleotide kommen nach neueren wissenschaftlichen Erkenntnissen als Wirkstoffe für eine Pharmakotherapie in Betracht (vgl. G. Hartmann et al. 1998: *Antisense-Oligonukleotide*, Deutsches Ärzteblatt 95, Heft 24, C1115-C1119) - und überdies als Wirkstoffe mit einem in der Pharmakotherapie grundsätzlich neuen Wirkprinzip.

Die vorliegende Erfindung betrifft deshalb auch die Verwendung erfindungsgemäßer Sense- oder Antisense-Oligonukleotide zur Diagnostik und/oder therapeutischen Behandlung, insbesondere von dermatologischen Erkrankungen, oder zur kosmetischen Behandlung, insbesondere der Epidermis.

10

15

20

25

30

Eine technisch und wirtschaftlich bedeutende Einsatzmöglichkeit eines erfindungsgemäßen Polypeptids und ebenso einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure besteht nicht zuletzt auch darin, daß mit Hilfe eines solchen Moleküls in einem "Screening"-Verfahren aus einer sehr großen Anzahl bereitstehender Stoffe solche herausselektiert werden können, die spezifisch an die betreffende Nukleinsäure oder das betreffende Polypeptid binden. Diese Stoffe können dann als Ausgangsmaterial (Leitstruktur) für die Entwicklung pharmakologisch einsetzbarer Substanzen dienen und bieten damit die Voraussetzungen für die Entwicklung alternativer Pharmazeutika zur Diagnose und Therapie, insbesondere der eingangs erwähnten dermatologischen Erkrankungen und/oder anderer Erkrankungen, bei denen das Protein "pKe#83" eine wichtige Rolle spielt.

Im Hinblick darauf betrifft die Erfindung auch die Verwendung eines erfindungsgemäßen Polypeptids oder einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure zur Identifizierung pharmakologisch einsetzbarer Substanzen, die an das Polypeptid bzw. die Nukleinsäure binden und dadurch dessen

bzw. deren Funktion und/oder Expression beeinflussen, insbesondere inhibierend oder aktivierend wirken.

Die Erfindung wird im folgenden anhand von Herstellungs- und Anwendungsbeispielen näher erläutert. Von den im Rahmen dieser Beispiele erwähnten Figuren zeigen

Fig. 1: einen rt-PCR-Nachweis von "pKe#83"-spezifischer mRNA

10 Fig. 2: das Vektorkonstrukt pGEX-2T/pKe#83

20

25

Fig. 3: das Vektorkonstrukt pcDNA3.1/pKe#83-FLAG

Fig. 4: einen Immunoblot-Nachweis von rekombinantem pKe#83

Protein in E. Coli-Zellen nach Transfektion mit dem

Vektorkonstrukt pGEX-2T/pKe#83

Fig. 5: einen Immunoblot-Nachweis von rekombinantem pKe#83

Protein in Cos-Zellen nach Transfektion mit dem

Vektorkonstrukt pcDNA3.1/pKe#83-FLAG

Fig. 6: einen Immunblot-Nachweis von anti-Protein pKe#83Antikörpern aus Kaninchenserum auf rekombinantem pKe#83Protein (A) und
einen Immunblot-Nachweis von aus in den Technologie von aus in den Technologie

einen Immunblot-Nachweis von exprimiertem Protein pKe#83 in transfizierten Cos-Zellen mit anti-Protein-pKe#83-Antikörpern aus Kaninchenserum (B)

Fig. 7: einen "Sandwich"-ELISA -Test unter Verwendung von Antikörpern, die gegen das Protein pKe#83 gerichtet sind.

Fig. 8: einen Immunfluoreszenztest unter Verwendung von Kaninchen "anti-pKe#83 IgG" auf Normalhautschnitten (C), NHEK-Sheets direkt nach Dispase-induzierter Ablösung und (A) und NHEK-Sheets 8 Stunden nach Dispase-induzierter Ablösung (B).

Fig. 9: Keratinozyten (HaCaT-Zellen) nach Behandlung mit pKe#83spezifischen Antisense Oligonukleotiden (B) und Kontroll-Olligonukleotiden (A)

Beispiel 1: Herstellung des Proteins "pKe#83"

5

10

15

20

25

30

A) Gewinnung und Herstellung eines Polynukleotids, das das Protein "pKe#83" kodiert

Als Polynukleotidquelle dienten humane epidermale Keratinozyten einer Zellkultur bzw. eines Zellkulturmodells, das in der Publikation von Schäfer B.M. et al., 1996: Dispase-mediated basal detachment of cultured keratinocytes induces urokinase-type plasminogen activator (uPA) and its receptor (uPA-R, CD87), Exp. Cell Res. 228, pp. 246-253, ausführlich beschrieben ist. Auf den Inhalt dieser Publikation wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen. Diese Zellkultur bzw. dieses Zellkulturmodell zeichnet sich dadurch aus, daß sie/es erlaubt, Keratinozyten durch enzymatische Zerstörung der Zell/Matrix-Kontakte, beispielsweise durch eine Dispase-induzierte Ablösung der Keratinozyten von der Kulturmatrix, vom ruhenden [uPA-/uPA-R-] in den aktivierten [uPA-/uPA-R-] Zustand zu überführen. Die Induktion des aktivierten Zustands ist reversibel: die (erneute) Ausbildung eines konfluenten (= maximal dicht gewachsenen), mehrschichtigen Zellverbands aus differenzierten Keratinozyten führt zur Abregulierung von uPA und uPA-R, d.h. zur Drosselung der Produktion und Einstellung auf

einem niedrigeren Konzentrationsspiegel (siehe dazu die Publikation von Schäfer B.M. et al., 1996: Differential expression of urokinase-type plasminogen activator (uPA), its receptor (uPA-R), and inhibitor type-2 (PAI-2) during differentiation of keratinocytes in an organotypic coculture system. Exp. Cell Res. 220, pp. 415-423).

Die Zellen dieser Zellkultur bzw. dieses Zellkulturmodells werden im folgenden auch als NHEK (= "normale humane epidermale Keratinozyten") bezeichnet.

10

15

20

25

30

Für die Bereitstellung der Zellkultur bzw. des Zellkulturmodells wurden folgende Maßnahmen durchgeführt: Mittels Hautbiopsie erhaltene NHEK wurden über Nacht bei 4°C trypsiniert und anschließend nach der "Feeder Layer"-Technik von J.G. Rheinwald und H. Green (1975; Serial cultivation of strains of human epidermal keratinocytes: the formation of keratinizing colonies from single cells, Cell 6, pp. 331-334) in Petrischalen oder in 175 cm² Kulturflaschen für die Dauer von 8 Tagen+in"Dulbecce's modified Eagle's Medium (DMEM) mit einem Gehalt von 10 Vol.-% fötalem Kälberserum (FCS) und Zusätzen an Adeninhemisulfat, Insulin, Transferrin, Trijodthyronin, Hydrocortison, Forskolin, epidermalem Wachstumsfaktor (EGF) und Antibiotika (Penicillin, Streptomycin und Gentamycin) unter Differenzierungsbedingungen, insbesondere erhöhten Kalziumspiegeln, kultiviert (37°C, 7 % CO₂). Die Kultivierung erfolgte damit gemäß herkömmlicher und im Stand der Technik geläufigen Bedingungen. Unter diesen Bedingungen bilden Keratinozyten konfluente zwei- bis dreischichtige sog. "Epidermisäquivalente" oder Keratinozyten-"Sheets" aus.

Diese Epidermisäquivalente bzw. Keratinozytensheets wurden durch eine 30-minütige Behandlung mit Dispase II (2,4 mg/ml in DMEM ohne FCS) von der Kulturmatrix abgelöst, zweimal in DMEM gewaschen und anschließend für die Dauer von 4 - 8 Stunden in komplettem, konditioniertem DMEM

inkubiert. Die Inkubation in konditioniertem DMEM erfolgte, um den Einfluß von frischem FCS auszuschließen. Während der Inkubation fand in diesen flotierenden Keratinozytensheets eine Aufregulierung der bekannten sowie des hierin uPA-R Aktivierungsmarker uPAund beschriebenen Proteins pKe#83 statt. Die uPA/uPA-R-Aufregulierung war mittels bekannter Techniken wie Enzyme-Linked-Immunosorbent Assay (ELISA), in situ-Hybridisierung und Immunfluoreszenz nachweisbar. Aus den inkubierten Zellen wurde mittels der im Stand der Technik bekannten Guanidinium-Thiocyanat-Phenol-Chloroform-Extraktionsmethode Chromczynski P. and Sacchi N., 1986: Single-step method of RNA isolation by acid guanidinium thiocyanate-phenol-chloroform extraction. Anal. die gesamte RNA gewonnen (Kit "RNA-Biochem. 162: pp. 156-159) Clean" der Firma AGS, Heidelberg). Aus der Gesamt-RNA wurde die mRNA mittels Bindung an Poly-T-beschichtete Kügelchen isoliert. Diese mRNA diente als Ausgangsmaterial für den nächstfolgenden Verfahrensschritt der Subtraktionsklonierung.

5

15

Für den Einsatz in Kontrollversuchen bzw. für Vergleichspräparate wurde mRNA von adhärenten Keratinozytensheets isoliert, und zwar nach dem gleichen Verfahrensmuster wie vorstehend beschrieben, ausgenommen der Abweichung, daß für die Dauer der Dispasebehandlung zusätzlich zu der Dispase ein Dispasehemmer, z.B. Phosphoramidon (190 µg/ml), appliziert wurde.

Nach dem Prinzip der Subtraktionsklonierung wurde eine Genbank erstellt, die vorzugsweise cDNA der dyshäsionsinduzierten Gene enthielt, d.h. solcher Gene, die nach Ablösung der Keratinozytensheets vermehrt in diesen (bzw. deren Zellen) exprimiert wurden. Zu diesem Zweck wurde die aus den Zellen der adhärenten Keratinozytensheets gewonnene mRNA erneut an poly-T-beschichtete Kügelchen gebunden, auf diesen in einzelsträngige cDNA umgeschrieben und anschließend gegen die mRNA

abgelöster, d.h. nicht-adhärenter Keratinozytensheets hybridisiert. Diejenigen mRNA-Moleküle, die lediglich im nicht-adhärenten Zustand, d.h. nach Dyshäsion exprimiert wurden und infolgedessen keinen Hybridisierungspartner fanden, verblieben im Überstand. Sie wurden in cDNA umgeschrieben und in den Klonierungsvektor pUEX-1 kloniert.

Die daraus resultierende Genbank wurde zwecks Überprüfung anschließend noch einem Southernblot-Verfahren mit [32P]-markierter cDNA adhärenter und nicht-adhärenter Keratinozytensheets unterworfen. Diejenige cDNA oder vielmehr die sie enthaltenden Wirtszellklone - hier des E. coli Stamms MC1061 -, die nach Dyshäsion eine deutliche Aufregulation zeigten, wurden anschließend über Nacht bei 30°C unter üblichen Kulturbedingungen kultiviert bzw. vermehrt. Aus diesen E. coli-Klonen wurde die Plasmid-DNA (pUEX1-cDNA) herauspräpariert, und die aus dem pUEX1-Vektor herausgeschnittenen cDNA-Fragmente wurden mittels Random-priming [32P]-markiert. Die markierte cDNA wurde als Sonde in Northernblots mit RNA aus adhärenten und nicht-adhärenten Keratinozytensheets eingesetzt. Die Klone, die cDNA enthielten, die bei Verwendung als Sonde im Northernblot-Verfahren kein oder nur ein geringes Signal mit der RNA adhärenter Keratinozyten, dagegen ein deutliches Signal mit RNA nichtadhärenter Keratinozytensheets erkennen ließen, wurden für nachfolgenden Verfahrensabschnitt der Sequenzierung ausgewählt.

10

15

20

25

30

Bei der Sequenzierung der betreffenden Klone mittels des "nichtradioaktiven Cycle-Sequencing", das eine Modifikation der
Sequenzierungsmethode nach Sanger (F. Sanger et al., 1977: DNA
sequencing with chain terminating inhibitors, Proc Natl Acad Sci USA 74:
5463-5467) darstellt und mittlerweile eine dem Stand der Technik geläufige
Methode ist, wurde unter anderem das Gen mit der Nukleotidsequenz
gemäß Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 erhalten. Außerdem wurden die in
den Protokollen SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 5 dargestellten Splice-

Varianten gefunden. Das Gen mit der Nukleotidsequenz gemäß Protokoll SEQ ID NO: 1 und das zugehörige Protein erhielten die Bezeichnung "pKe#83".

Nähere Untersuchungen der zu dem Gen pKe#83 gehörigen, d.h. pKe#83d.h. nicht-adhärenten abgelösten, mRNA (aus spezifischen Keratinozytensheets) lieferten die Informationen, daß diese mRNA eine Größe von etwa 2,6 kb aufweist. Die Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1 enthält am 3'Ende an Position 1651-1653 ein Stopcodon, das den mutmaßlichen Ort des Transkriptionsendes vorgibt. An Position 2612-2617, genau 26 Nukleinsäuren vor der poly-A-Site befindet sich eine sog. Polyadenylation site. Es wurde eine Splice- Variante (SEQ ID NO: 2) gefunden, die um 111 Nukleinsäuren (Position 669-780) kürzer ist, und eine zweite Splice-Variante (SEQ ID NO: 5), die um 108 Nukleinsäuren (Posițion 670-777) kürzer ist. Fig. 1.C zeigt das Ergebnis der Klonierung der pKe#83 Gesamt-cDNA-Sequenz, es gilt:

Spur 1 = DNA Molekulargewichtsmarker VI (154-2176 Bp, Boehringer Mannheim),

Spur 2 = SEQ ID No: 1 (1570 Bp)

15

20

25

30

Spur 3 = SEQ ID No: 2 (1460 Bp).

Mit Hilfe der Polymerasekettenreaktion konnte gezeigt werden, daß die pKe#83-spezifische mRNA nach Dispase-induzierter Ablösung der NHEK eine Aufregulation erfährt. In Fig. 1.A ist das Ergebnis einer Polymerasekettenreaktion nach reverser Transkription (rt-PCR) der mRNA in cDNA und Amplifikation mit pKe#83-spezifischen Oligonukleotid-Primern dargestellt. Dieses Ergebnis beinhaltet die Aussage, daß direkt nach der Ablösung der NHEK nur wenig pKe#83-mRNA vorhanden oder jedenfalls nachweisbar war, daß aber bereits 2 Stunden später eine deutliche Aufregulation festgestellt werden konnte.

B) Ableitung der Aminosäurenabfolge und Charakterisierung des Proteins "pKe#83" anhand des dafür kodierenden Polynukleotids

Anhand des genetischen Codes der "pKe#83"-cDNA wurde mit Hilfe eines computergestützten Verfahrens (Programm "HUSAR" [= Heidelberg Unix Sequence Analysis Ressources] Version 4.0, Deutsches Krebsforschungszentrum Heidelberg, 1997] von der Nukleotidsequenz gemäß Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 eine Aminosäuresequenz abgeleitet, die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 3 dargestellt ist. Die strukturelle Analyse dieser Aminosäuresequenz gemäß Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 3 mit eben diesem Programm lieferte folgende Informationen:

Aus der Aminosäurezusammensetzung des Proteins pKe#83 errechnet sich ein Molekulargewicht von 60380 Da mit einem isoelektrischen Punkt von pH 5,3.

Das Protein-pKe#83 weist eine sog. Prenyl-Gruppen-Bindungsstelle ("CAAX Box") auf und eine Reihe möglicher Phosphorylierungsstellen (9x Proteinkinase C, 15x Caseinkinase II, 2x Tyrosinkinase). Diese Motive sind ein Indiz dafür, daß das Protein pKe#83 in Signaltransduktionsabläufe eingebunden ist.

Beispiel 2: Nachweis "pKe#83"-spezifischer mRNA in Zellen mittels reverser Polymerasekettenreaktion

Mittels der Polymerasekettenreaktion nach reverser Transkription (rt-PCR) wurde pKe#83-spezifische mRNA in Zellen (NHEK) von Keratinozytensheets nach Dispasebehandlung und in HaCaT-Zellen nachgewiesen. Hierfür wurde RNA aus Zellen von Keratinozytensheets nach Dispasebehandlung und unterschiedlich langer weiterer Inkubationszeit und aus HaCaT-Zellen

10

15

25

30

jeweils mit Standardmethoden (Guanidinium-Thiocyanat-Phenol-Chloroform-Extraktionsmethode) isoliert und nach Standardmethoden in cDNA umgeschrieben. Diese cDNA wurde einer PCR unterzogen, bei der aus der pKe#83-spezifischen cDNA ein Teilfragment von 388 Bp amplifiziert wurde. Als Primer-Paar wurde eine Kombination aus pKe#83-forward-10 (1032GAATAGACCAGAGATGAAAAGGCAG1056) und pKe#83-reverse-17 (1418CGGTTCAGCAGCTCATACC1399) eingesetzt. Es wurden 10 ng cDNA mit je 10 µM Primer zusammen mit einem Gemisch aus hitzestabiler DNA-Polymerase, ATP, TTP, GTP, CTP und Polymerasepuffer (vgl. z.B.: Current Protocols in Molecular Biology, Vol. 1, 1997, John Wiley & Sons Inc., Suppl. 37, Chapter 15), hier im Beispiel in Form des im Handel gebrauchsfertig erhältlichen "PCR-Master-Mix" der Firma Clontech, in Ansatz gebracht. Zusätzlich wurden folgende Kontrolluntersuchungen durchgeführt: 1. der vorstehend beschriebene Reaktionsansatz mit dem Plasmid pUEX/pKe#83 anstelle der cDNA ("Positivkontrolle"), 2. der vorstehend beschriebene Reaktionsansatz ohne Zusatz von cDNA ("Negativkontrolle"), 3. der vorstehend beschriebene Reaktionsansatz mit GAPDH-spezifischen Primern (#302047, Stratagene; "GAPDH-Kontrolle").

Die Reaktionsprodukte der PCR-Reaktion wurden im Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt. Fig. 1.A zeigt das Ergebnis einer pKe#83-spezifischen PCR Auftrennung. Es gilt:

Spur 1 = DNA Molekulargewichtsmarker VII (359-8576 Bb, Boehringer Mannheim)

Spur 2 = HaCaT

15

25

30

Spur 3 = HMEC (Zellinie, in der pKe#83 nicht nachweisbar ist)

Spur 4 = NHEK T0 (direkt nach Ablösung),

Spur 5 = NHEK T2 (2 h nach Ablösung)

Spur 6 = NHEK T4 (4 h nach Ablösung)

Spur 7 = NHEK T8 (8 h nach Ablösung),

Spur 8 = pUEX/pKe#83-Plasmid

Spur 9 = keine cDNA.

Ein PCR-Produkt der erwarteten Größe von ≈ 390 Bp wurde in den Spuren 2, 5 - 8 nachgewiesen, d.h. pKe#83-spezifische mRNA wurde in den Keratinozytensheets (NHEK) zu den Zeitpunkten 2, 4 und 8 Stunden nach Dispase-induzierter Ablösung und ebenso in HaCaT-Zellen nachgewiesen.

Fig. 1.B zeigt das Ergebnis einer GAPDH-spezifischen PCR. Es gilt:

Spur 1 = DNA Molekulargewichtsmarker VII

(359-8576 Bb, Boehringer Mannheim)

Spur 2 = HaCaT

Spur 3 = HMEC

Spur 4 = NHEK TO

Spur 5 = NHEK T2

Spur 6 = NHEK T4

Spur 7 = NHEK T8

20

25

30

Diese GAPDH-spezifische PCR ("GAPDH--Kontrolle") beweist, daß ein negatives PCR Ergebnis im pKe#83-spezifischen Ansatz nicht auf ein Nichtvorhandensein von cDNA zurückzuführen ist, da in allen Reaktionsansätzen von T0 - T8 ein PCR-Produkt der erwarteten Größe von 600 Bp nachweisbar war.

Die rt-PCR ermöglicht den Nachweis der pKe#83-Expression auch in Fällen, in denen der Nachweis des pKe#83-Proteins aufgrund zu niedrigen Expressionsspiegels mit immunhistologischen Methoden, dem ELISA oder mit Immunoblot-Verfahren nicht gelingt.

Beispiel 3: Herstellung von Vektormolekülen mit der Fähigkeit zur Expression des Protein pKe#83 in prokaryontischen bzw. eukaryontischen Zellen, sowie Produktion und Reinigung des rekombinanten pKe#83 Proteins

5

Zur Herstellung bzw. Expression des rekombinanten pKe#83-Proteins wurden zwei Wege beschritten. Zum einen wurde das Vektorkonstrukt pGEX-2T/pKe#83 gemäß Vektorprotokoll in **Fig. 2** für die Expression in Bakterien (E. coli DH5α) hergestellt. Zum anderen wurde das Vektorkonstrukt pcDNA3.1/ pKe#83-FLAG gemäß Vektorprotokoll in **Fig. 3**) zum Zweck der Expression in eukaryontischen Zellen (Cos-Zellen) hergestellt.

Das Vektorkonstrukt pGEX-2T/pKe#83 wurde nach Standardprotokollen für die Transformation von E. coli DH5α eingesetzt. Das pKe#83-Glutathion-S-Transferase-(GST)-Fusionsprotein wurde in Bakterien exprimiert, das bakterielle Lysat wurde im Immunoblot mit anti-GST-Antikörpern untersucht, und zwar im Vergleich zu Lysat von Bakterien, die mit einem Kontrollplasmid (kein GST) transformiert wurden.

20

15

Das pKe#83/GST-Fusionsprotein wurde durch Affinitätschromatographie mit Hilfe von Gluthathion-Sepharose 4B aus den Bakterienlysaten gereinigt. Die Fraktionen dieser Reinigung wurden dann im Immunoblot mit anti-GST-Antikörpern untersucht.

25

Das Produkt des Immunoblots ist in **Fig. 4.B** abgebildet, **Fig. 4.A** zeigt die entsprechende Proteinfärbung (Ponceau-Rot) des Blots vor Antikörperfärbung. Es gilt:

30

= Bakterienlysat der Kontrolltransfektante

Spur 1 Spur 2

= Bakterienlysat der pUEX-2T/pKe#83-GST Transfektante

Spur 3 = Säulendurchlauf

Spur 4 - 6 = Waschfraktion 1-3

Spur 7-11 = Elutionsfraktion

10

15

20

Spur 12 = pKe#83/GST-Fusionsprotein vor Thrombinverdau

5 Spur 13 = pKe#83/GST-Fusionsprotein nach Thrombinverdau

Das pKe#83/GST-Fusionsproteins hatte ein apparentes Molekulargewicht von ca. 90 KDa. Das erlaubt den Schluß, daß das 90 KDa pKe#83/GST-Fusionsprotein aus dem GST-Protein (ca. 26 kDa) und einem ca. 60 - 65 KDa großen Fragment des Proteins pKe#83 besteht.

Im eukaryontischen System wurde der pcDNA3.1/pKe#83-FLAG Vektor (Fig. 3) in sog. Cos-Zellen, d.h. in Zellen der im Stand der Technik allgemein bekannten Cos-Zellinie, transformiert. Die Zellen wurden nach Standardverfahren durch Behandlung mit DEAE-Dextran/Chloroquin zur Aufnahme der Plasmid-DNA gebracht. Danach wurden die transformierten Zellen drei Tage unter Standardbedingungen (37°C und 7 % CO₂) inkubiert. Die Cos-Zellen wurden lysiert und im Immunoblot unter Verwendung eines Antikörpers gegen das FLAG-Epitop analysiert. Fig. 5 zeigt das Produkt des Immunoblots:

- Spur 1 = mit pcDNA3.1/pKe#83-FLAG Vektorkonstrukt transfizierte Cos-Zellen entwickelt mit einem isotyp-identischen Kontroll-Antikörper,
- Spur 2 = mit dem pcDNA3.1 Vektor (ohne pKe#83) transfizierte Cos-Zellen entwickelt mit einem isotyp-identischen Kontroll-Antikörper,
 - Spur 3 = mit pcDNA3.1/pKe#83-FLAG Vektorkonstrukt transfizierte Cos-Zellen entwickelt mit dem anti-FLAG Antikörper,
- Spur 4 = mit dem pcDNA3.1 Vektor (ohne pKe#83) transfizierte Cos-Zellen entwickelt mit dem anti-FLAG Antikörper,

Spur 5 = FLAG-markiertes Kontrollprotein das die Funktionalität des anti-FLAG-Antikörpers zeigt.

Das Ergebnis dieses Versuch belegt die Expression des pKe#83-FLAG-Fusionsproteins in Cos-Zellen, die mit dem Vektorkonstrukt pcDNA3.1/pKe#83-FLAG transfiziert wurden.

Beispiel 4: Herstellung und Charakterisierung von Antikörpern gegen das pKe#83 Protein, sowie immunologischer Nachweis des pKe#83 Proteins mittels Immunoblot ("Westernblot"), Immunhistologie und Enzyme-Linked Immunosorbent Assay (ELISA)

10

15

20

25

Gereinigtes rekombinantes pKe#83-Nichtfusionsprotein wurde für die adjuvanzunterstützte Immunisierung von Kaninchen und Mäusen eingesetzt. Die Details des Immunisierungsverfahrens sind im Stand der Technik allgemein geläufig. Die Immunisierung von Kaninchen wurde im Kundenauftrag von der Fa. *Dr. J. Pineda Antikörper-Service* (Berlin) durchgeführt. Es wurden Seren vor ("Präimmunserum") und nach ("Postimmunserum") Immunisierung gewonnen. Aus den Seren wurde die IgG-Fraktion nach Standardverfahren mittels Ammoniumsulfatfällung isoliert. Die resultierenden IgG-Präparationen werden im folgenden als "anti-pKe#83 IgG" bezeichnet.

Das Kaninchen "anti-pKe#83 IgG" zeigte eine deutliche Immunreaktion mit dem für die Immunisierung verwendeten rekombinanten pKe#83 Protein. Das Produkt dieses Immunblots ist in **Fig. 6.A** dargestellt. Es gilt:

Spur 1 = Präimmun Kaninchen IgG, 1:10 000 verdünnt,
Spur 2 = anti-pKe#83 IgG 1:50 000 verdünnt

Spur 3 = anti-pKe#83 IgG 1:100 000 verdünnt Spur 4 = anti-pKe#83 IgG 1:200 000 verdünnt

Der Pfeil markiert die Position des pKe#63-Proteins.

5

10

Mit dem polyklonalen Kaninchen "anti-pKe#83 IgG" und polyklonalem Maus "anti-pKe#83 IgG" wurden darüberhinaus Zellysate von pKe#83-transfizierten Cos-Zellen im Immunblotverfahren auf die Expression des Proteins pKe#83 getestet. Das Produkt dieses Immunblots ist in Fig. 6.B dargestellt. Es gilt:

Spur 1 = Präimmun Kaninchen IgG,

Spur 2 = Kaninchen "anti-pKe#83 lgG",

Spur 3 = normal Maus IgG,

Spur 4 = Maus anti-pKe#83 lgG,

Spur 5 = anti-FLAG Antikörper.

Immunhistologie: Mit Hilfe eines Kryotoms wurden 5 μ m-dicke 20 Gefrierschnitte von Geweben aus Hautbiopsien von klinisch unauffälliger Norma!haut und von Dispase-abgelösten NHEK-"Sheets" zum Zeitpunkt T0 und T8 hergestellt. Diese wurden bei Raumtemperatur luftgetrocknet und in 100 % Azeton fixiert (anstelle von Azeton kann ebensogut auch 100 % Methanol, 100 % Ethanol oder 4 %-iges Paraformaldehyd verwendet 25 werden). Danach wurden die Schnitte gemäß im Stand der Technik bekannter sog. "Blockierungsverfahren" behandelt, um unspezifische Bindungsstellen für den Antikörper zu blockieren. Im vorliegenden Beispielfall wurden zwei Blockierungsschritte durchgeführt: (1) eine Blockierung mit Avidin/Biotin und (2) eine Blockierung mit Normalserum. Im 30 Blockierungschritt wurde die Avidin/Biotin-Blockierung ersten

Verwendung des Avidin/Biotin-Blockierungskits der Firma Vector-Laboratories nach Herstellervorschrift eingesetzt, d.h. es wurde bei Raumtemperatur zunächst 15 Minuten mit der Avidin-Fertiglösung und nachfolgend 15 Minuten mit der mit der Biotin-Fertiglösung inkubiert. Anschließend wurden die Schnitte mit 10 Vol-% Normalserum in PBS für 15 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert (Normalserum der Spezies, aus der der Zweitantikörper stammt, hier Ziege-Normalserum, PBS = Phosphate buffered saline = Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung, pH 7,2 - 7,4).

Im Anschluß an die Blockierung wurden die Schnitte in PBS mit einem Gehalt an 5µg/ml Kaninchen "anti-pKe#83 IgG" für 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Zur Entfernung des nichtgebundenen Antikörpers wurden die Schnitte anschließend in PBS mit einem Gehalt an 0,2 % (Gewicht/Volumen) bovinem Serumalbumin gewaschen. Es folgt die Inkubation mit einem beispielsweise Biotin-markierten und gegen Kaninchen-IgG-gerichteten Antikörper aus der Ziege (1:500 verdünnt in PBS/0,2% BSA; 30 Minuten bei Raumtemperatur), ein weiterer Waschschritt, sowie die Aufbringung eines mit dem Fluoreszenzfarbstoff Cy3-markierten Streptavidins (1:1000 in PBS/0,2 % BSA verdünnt). Anstelle von Cy3 kann auch ein anderer Fluoreszenzfarbstoff zur Markierung des Streptavidins verwendet werden, z.B. FITC. Nach einem letzten Waschschritt wurden die Schnitte mit Eindeckmediurn, z.B. Elvanol oder Histogel, eingedeckt und im Fluoreszenzmikroskop untersucht und ausgewertet.

In Fig. 8 sind die Ergebnisse eines derart durchgeführten Immunfluoreszenztests dargestellt: Das Kaninchen "anti-pKe#83 IgG" zeigt auf Normalhautschnitten eine schwache intrazelluläre und eine starke Zellmembran-assoziierte Immunfärbung (Fig. 8.C). Die NHEK "Sheets" TO (= direkt nach Dispase-induzierter Ablösung vom Substrat) zeigen nur eine leichte Hintergrundfärbung (Fig. 8.A) während die NHEK "Sheets" T8 (= 8 Stunden nach der Dispase-induzierten Ablösung vom Substrat) eine

deutliche Immunfärbung aufweisen (Fig. 8.B). Dieses Ergebnis beinhaltet die Aussage, daß direkt nach der Ablösung wenig Protein pKe#83 vorhanden oder jedenfalls nachweisbar war, aber 8 Stunden später bereits eine vermehrte Expression stattgefunden hatte und infolgedessen deutlich höhere Mengen Protein pKe#83 nachgewiesen werden konnten.

Enzyme-linked Immunosorbent Assay (ELISA): Zur Quantifizierung des pKe#83-Proteins in komplexen Lösungen wurde ein sog. "Sandwich"-ELISA (Fig. 7) durchgeführt. Hierzu wurde eine Mikrotiterplatte mit einem gegen pKe#83 gerichteten Antikörper (z.B. Kaninchen anti-pKe#83 1 μg/Vertiefung) beschichtet. Dann wurden die noch verbliebenen unspezifischen Bindungsstellen der Mikrotiterplatte durch Behandlung mit 0,1 Gewichts-% Gelatine in phospatgepufferter Kochsalzlösung ("PBS/Gelatine") blockiert. Anschließend wurde die Mikrotiterplatte mit unterschiedlichen Konzentration des pKe#83-Proteins als Kalibrator, bzw. mit Verdünnungen unbekannter Proben (in denen die pKe#83-Konzentration festgestellt werden sollte) in Ansatz gebracht. Nach einem Waschschritt mit 0,05 Volumen-% Tween-20 in PBS (PBS/Tween) wurde die Platte mit einer IgG Präparation aus einer zweiten Spezies (z.B. mit Maus anti-pKe#83 IgG) inkubiert (z.B. eine Stunde unter Schütteln bei Raumtemperatur). Nach einem weiteren Waschschritt mit PBS/Tween wurde die Platte mit einer Peroxidase-markierten kommerziellen Kaninchen anti Maus-IgG Antikörper-Präparation inkubiert (z.B. Fc-spez. Fab₂-POX von Dianova GmbH, Hamburg). "Peroxidase" steht hier stellvertretend für praktisch jede beliebige Markierung des Antikörpers, z.B. mit Enzymen, Fluoreszenzmolekülen oder Lumineszenzmolekülen. Nach einem weiteren Waschschritt zur Entfernung ungebundener enzymmarkierter Antikörper wurde das farblose Peroxidase-Substrat Ortho-Phenylendiamin zugesetzt, welches durch die Peroxidase-Aktivität in ein farbiges Produkt umgewandelt wird. Die Quantifizierung der

10

15

20

25

30

Farbbildung erfolgt in einem Mikrotiterplattenphotometer bei 490 nm gegen 405 nm (Ordinate).

Das Ergebnis des Versuchs ist in **Fig. 7** dargestellt. Es zeigt, daß die Farbkonzentration (angegeben als Absorption in der Ordinate) der Menge des eingesetzten pKe#83-Proteins (= des "Kalibrators", in der Abszisse dargestellt) proportional ist. Um die Funktionalität des Testsystems zu demonstrieren, wurden gleichzeitig Lysate von zwei verschiedenen CosTransfektanten-Ansätzen getestet, die sich in der Expression von pKe#83 unterscheiden. Die Cos-Zellen des einen Ansatzes wurden mit dem Vektorkonstrukt pcDNA3.1/pKe#83 (Ansatz "Cos pKe#83") und die des anderen Ansatzes mit dem pcDNA3.1 Vektor ohne Insert (Ansatz "Cos") transfiziert.

Zellen dieser Transfektanten-Ansätze wurden nach Standardverfahren unter Verwendung des Detergenzes Triton X-100 lysiert. Diese Lysate wurden in einer 1:10-Verdünnung in PBS/Tween 20 im ELISA getestet. Lysate des "Cos pKe#83"-Transfektanten-Ansatzes zeigten eine positive Reakticn zeigen. Unter Berücksichtigung der Kalibratordaten wurde eine Konzentration von ca. 120 ng pKe#83/ 10⁶ Cos pKe#83-Zellen festgestellt. Bei den Lysaten der Kontroll-Transfektanten-Ansätze "Cos" konnte kein Protein pKe#83 nachgewiesen werden. Durch den Einsatz dieses Testverfahrens ist folglich eine Quantifizierung einer unbekannten Menge des Proteins pKe#83 in einer Probe möglich.

15

20

25

30

Die Substanz Ortho-Phenylendiamin steht hier stellvertretend für jedes beliebige Peroxidase-Substrat, das infolge der Peroxidase-Aktivität seine Farbe nachweisbar verändert. Anstelle der hier beispielhaft verwendeten polyklonalen Antikörper können ebensogut monoklonale Antikörper, die gegen das Protein pKe#83 gerichtet sind, eingesetzt werden. Anstatt des indirekten Ansatzes über einen markierten speziesspezifischen anti-IgG

Antikörper kann auch die Durchführung mit einem direkt markierten antipKe#83-Antikörper erfolgen.

5 Beispiel 5: Beeinflussung von Keratinozyten durch pKe#83spezifische Oligonukleotide

Antisense-Oligonukleotide werden von Zellen, auch Keratinozyten, aufgenommen (vgl.: G. Hartmann et al. 1998: Antisense-Oligonukleotide, Deutsches Ärzteblatt 95, Heft 24, C1115 - C1119). Sie binden in spezifischer Weise an die in der Zelle vorliegende mRNA und hemmen deren Transiation und damit die Expression des entsprechenden Proteins (vgl.: Y.-S. Lee et al. 1997, Definition by specific antisense oligonucleotides of a role for protein kinase Cα in expression of differentiation markers in normal and neoplastic mouse epidermal keratinocytes, Molecular Carcinogenesis 18: 44-53). Antisense-Oligonukleotide wurden anhand der pKe#83spezifischen Nukleotidsequenz (SEQ ID NO:1) hergestellt. Sie wurden mit geeignetem Puffermedium (sog. "Oligopuffer") auf eine Konzentration von 100 μM eingestellt. HaCaT-Zellen wurden bei 37°C und 7 % CO $_2$ bis zu einer Konfluenz von 70 - 80 % kultiviert. Die Zellen wurden abtrypsiniert (10 Minuten 0,2 Gewichts-% EDTA, 0,1 Gewichts-% Trypsin, 5 - 10 Minuten) und auf eine Konzentration von 25 000 Zellen/ml eingestellt. Pro Vertiefung einer Mikrotiter-Kulturplatte (96 Vertiefungen) wurden 100 μl Zellsuspension (entspricht 2500 Zellen) einpipepttiert. Die Zellen wurden 1 Stunde unter den vorgenannten Kultivierungsbedingungen inkubiert, danach erfolgte die Zugabe des Antisense-Oligonukleotids (2 μl einer 100 μM-Lösung) und eine weitere Inkubation von 24 - 48 Stunden. Als Negativkontrolle dienten Zellansätze, denen Oligonukleotide mit der gleichen Basenverteilung aber zufällig ausgewählter Sequenz zugegeben wurden.

30

10

15

20

25

Die solcherart behandelten Zellen wurden mit Hilfe eines Mikroskops hinsichtlich phänotypischer Veränderungen untersucht. Das Ergebnis der mikroskopischen Analyse ist in **Fig. 9** dargestellt: **Fig. 9.A** zeigt HaCaT-Zellen, die mit Kontroll-Oligonukleotiden behandelt worden sind, **Fig. 9.B** zeigt HaCaT-Zellen, die mit pKe#83-spezifischen Antisense-Oligonukleotiden behandelt worden sind.

Die mikroskopischen Untersuchungen zeigten, daß in den mit Antisense-Oligonukleotiden behandelten HaCaT-Kulturen stark vergrößerte Zellen auftraten (Fig. 9.B, Pfeile), die in den mit Kontroll-Oligonukleotiden behandelten Kulturen nicht zu finden waren. Diese großen Zellen entsprechen in ihrer Morphologie differenzierten Keratinozyten. Der Befund weist darauf hin, daß mit pKe#83-spezifischen Antisense-Oligonukleotiden behandelte Zellen eine vermehrte Tendenz zur Differenzierung aufweisen.

Ansprüche

1. Isoliertes Polypeptid,

das einem natürlicherweise in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Protein gleicht oder ähnlich ist, und

das die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 4 oder SEQ ID NO: 6 dargestellte Aminosäuresequenz oder ein durch Aminosäuresubstitution, -deletion, -insertion, -oder -inversion daraus entstandenes Allel oder Derivat dieser Aminosäuresequenz aufweist, wobei SEQ ID NO: 3, SEQ ID NO: 4 und SEQ ID NO: 6 Bestandteil dieses Anspruchs sind.

2. Isolierte Nukleinsäure,

die ein Protein codiert, das einem natürlicherweise in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Protein gleicht oder ähnlich ist,

und die entweder die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellte Nukleotidsequenz oder die hierzu komplementäre Nukleotidsequenz oder eine Teilsequenz einer dieser beiden Nukleotidsequenzen oder eine ganz oder teilweise mit einer dieser beiden Nukleotidsequenzen hybridisierende Nukleotidsequenz aufweist, wobei SEQ ID NO: 1 Bestandteil dieses Anspruchs ist.

- 3. Isolierte Nukleinsäure nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß diese Nukleinsäure aus einer natürlichen, synthetischen oder halbsynthetischen Quelle gewonnen ist.
- 4. Isolierte Nukleinsäure nach Anspruch 2 oder 3 dadurch gekennzeichnet, daß diese Nukleinsäure eine cDNA ist.

- 5. Isolierte Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß diese Nukleinsäure ein Sense- oder Antisense-Oligonukleotid ist, das mindestens 6, vorzugsweise 8 bis 25 Nukleotide umfaßt und mit der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleotidsequenz oder Teilsequenzen davon hybridisiert.
- Isolierte Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß diese Nukleinsäure eine Splice-Variante ist, die mit der im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleotidesquenz hybridisiert.
- Isolierte Nukleinsäure nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß diese Nukleinsäure eine Splice-Variante ist, die die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 5 dargestellte Nukleotidsequenz aufweist.
- 8. Isoliertes Polypeptid, dadurch gekennzeichnet,
 daß es eine Aminosäuresequenz aufweist, die aus einer Splice-Variante
 einer mRNA resultiert, welche

entweder die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellte Nukleotidsequenz oder die hierzu komplementäre Nukleotidsequenz oder eine Teilsequenz einer dieser beiden Nukleotidsequenzen

oder eine ganz oder teilweise mit einer dieser beiden Nukleotidsequenzen hybridisierende Nukleotidsequenz aufweist.

 Isoliertes Polypeptid, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Aminosäuresequenz aufweist, die aus einer Splice-Variante einer mRNA resultiert, welche die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 2 oder im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 5 dargestellte Nukleotidsequenz aufweist.

- 10. Isoliertes Polypeptid nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es die im Sequenzprotokoil SEQ ID NO: 4 oder die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 6 dargestellte Aminosäuresequenz aufweist, wobei SEQ ID NO:4 und SEQ ID NO: 6 Bestandteil dieses Anspruchs sind.
- 11. Rekombinantes DNS-Vektormolekül, das eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 2 bis 7 umfaßt, und das die Fähigkeit zur Expression eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und in aktivierten Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins pKe#83, in einer prokaryontischen oder eukaryontischen Zelle aufweist.
- 12. Rekombinantes DNS-Vektormolekül nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Vektormolekül ein Abkömmling des Plasmids pUEX-1 oder des Plasmids pGEX-2T oder des Plasmids pcDNA3.1 ist.
- 13. Rekombinantes DNS-Vektormolekül nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Vektormolekül ein Konstrukt gemäß Vektorprotokoll in Fig. 2 oder gemäß Vektorprotokoll in Fig. 3 ist, wobei dieses Vektorprotokolle Fig.2 und Fig.3 Bestandteile dieses Anspruchs sind.
- 14. Transformierte Wirtszelle, die eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 2 bis 7 enthält, welche mit einem aktivierbaren Promotor gekoppelt ist, der in der Wirtszelle natürlicherweise oder als Folgen einer Rekombination enthalten ist, und die die Fähigkeit zur Expression eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und in aktivierten Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins pKe#83, aufweist.

- 15. Transformierte Wirtszelle nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß der Promotor der Zytokeratin-14-Promotor und die Wirtszelle ein Keratinozyt ist, oder daß der Promotor der CMV-Promotor und die Wirtszelle eine Cos-Zelle ist.
- 16. Verwendung einer Nukleinsäure nach Anspruch 2 oder eines Vektormoleküls nach einem der Ansprüche 11 bis 13 zur Herstellung transgener Säugetiere, insbesondere Mäuse oder Ratten.
- 17. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 1 oder Anspruch 8 zur Herstellung eines Antikörpers gegen dieses Polypeptid und/oder damit verwandter Proteine.
- 18. Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß der Antikörper zur diagnostischen und/oder therapeutischen Behandlung von insbesondere dermatologischen Erkrankungen oder zur kosmetischen Behandlung insbesondere der Epidermis eingesetzt wird.
- Antikörper, der spezifisch mit einem Polypeptid gemäß Anspruch 1 oder Anspruch 8 reagiert.
- 20. Verwendung eines Antikörpers nach Anspruch 19 zur diagnostischen und/oder therapeutischen Behandlung von dermatologischen Erkrankungen oder zur kosmetischen Behandlung der Epidermis.

- 21. Reagenz zum indirekten Nachweis eines in humanen Keratinozyten vorkommenden und in aktivierten Keratinozyten verstärkt exprimierten Proteins, insbesondere des Proteins pKe#83, dadurch gekennzeichnet, daß das Reagenz unter Verwendung wenigstens einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 2 bis 6 und/oder eines Polypeptids gemäß Anspruch 1 oder Anspruch 8 hergestellt ist.
- 22. Verwendung eines Sense- oder Antisense-Oligonukleotids nach Anspruch 5 oder Anspruch 6 zur diagnostischen und/oder therapeutischen Behandlung von insbesondere dermatologischen Erkrankungen oder zur kosmetischen Behandlung insbesondere der Epidermis.
- 23. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 1 oder Anspruch 8 oder einer Nukleinsäure nach Anspruch 2 zur Identifizierung von medizinisch, kosmetisch oder pharmakologisch einsetzbaren Substanzen, die an das Polypeptid bzw. die Nukleinsäure binden und dadurch dessen/deren Funktion und/oder Expression beeinflussen, insbesondere als Inhibitoren oder Aktivatoren wirken.

SEQUENZPROTOKOLLE

ALLGEMEINE ANGABEN:

ANMELDER:

NAME:

Dr. Michael Kramer

STRASSE:

Bergstraße 85

ORT:

Pfungstadt

BUNDESLAND:

Hessen

LAND:

Deutschland

POSTLEITZAHL:

64319

VERTRETER:

NAME:

Dr. Ulrike Rudolph

STRASSE:

In der Schanz 10

ORT:

Schriesheim

BUNDESLAND:

Baden-Württemberg

LAND:

Deutschland

POSTLEITZAHL:

69198

VERTRETERNUMMER:

246 263

AKTENZEICHEN:

km-3#

TELEKOMMUNIKATION:

TELEFON:

06203-61348

TELEFAX:

06203-64196

BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG:

Regulatorisches Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

ANZAHL DER SEQUENZEN:

6

COMPUTERLESBARE FASSUNG:

DATENTRÄGER:

Diskette

COMPUTER:

IBM-kompatibler PC

BETRIEBSSYSTEM:

MS-DOS

SOFTWARE:

Microsoft WORD für Windows 6.0

ANGABEN ZU SEQ ID NO:1:

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE:

ART:

TOPOLOGIE:

2667 Basenpaare

Desoxyribonukleinsäure

linear

ART DES MOLEKÜLS:

cDNA

HYPOTHETISCH:

nein

ANTI-SENSE:

nein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo sapiens kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

cDNA aus Keratinozyten

MERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEL:

kodierende Sequenz für

regulatorisches Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

von 1 bis 2667

cDNA-Sequenzierung

SEQ ID NO: 1

601 ATGTCAGAAC TTCCCAGCTA TGGTGAAATG GCTGCAGAAA AGTTGAAAGA 651 AAGGTCAAAG GCATCTGGAG ATGAAAATGA TAATATTGAG ATAGATACTA
--

751AACTTAGARAATGACCTTGATACTCCCGARCAAAACAGTAAGTTGGTGA801CTTGAAGCTGTAGAAGCTCTAGAAGCTCATAGAAGCTCAGCACAGGGGGCAGAATTCAC851CCTCCAGTGCTGCCCAGARAGCTTTAACTGGCACAGGCCATGAGCAGGACATG901AAAAGTGGCAAAACTTACAGACGTTTAGAAAACTTACAGAAGATTACAAAAAACCAGA951ACGTTTTAGAAATCCTGTTCTGTTCAGCAAAGATTACAAAAAACCAGAAAAA1001CTCAACTCAGTCTTTCAGCCAATTACAAGAAGAATGAACAAGAGATGAAAA1101AGGGATAACTGAGAATCACAGGGGAACCCATAGAAGATGAAAGGGAGAATGA1201GAGAATGACCACTTCGCTTACTCATGGACACAGTATGTAGGCCGCGCTGGTGGAGAACCA1201TGATGCAGGAATGTTTATGTTAGTTTAATAAGAAAAGCACATTGACCCCGTGCCGCGCTGGTGGAGAACCG1251CCTTCGCTTTCTCTGGAACAAAAGCCTCTCTTCTGGAAAAAAGAACATGATTTAGAACGAGC1301TGATGAGGACCTGAACCAGGAATTGAGGGCAATGCTTAGCATTGAAACCAGAATTGAACT1401GGTATGAGCCCTGAACCAGAAAGCGACCGAAAGCGACGCAATTGAGACCAATTGAACTACCTTGAGCC1501CTGTGGGCCCTGGTCAGACAAACCGGGATGCGCTCGTCAGGCACCTTGAGCCACCTTGAGCCACCTTGAGCCACCTTGAGCC1501CCAAACCAGAAAAGCTACAAATCTCCCCAACATTTTAGACTCTTCCCAAACCTTCCTCACATTTTAGACTTTACTCTCACATTTTAGACTTTTCCTCAAATACCTTCCTTTCCAAATACTTTACCTCTACTTTACCTTCTTATACATTT	701	ACGAGGAGAT	CCCTGAAGGC	TTTGTTGTAG	GAGGTGGAGA	TGAACTTACT
ROIL CATGAAGCTG AAGAAGCTCC 851 CCTCCAGTGC TGCCCAGAAA 851 CCTCCAGTGC TGCCCAGAAA 951 AAAAGTGGCA CAGAAGATCT 951 ACGTTTAGAA AATCCTGTTG 951 ACGTTTAGAA AATCCTGTTG 1001 CTCAACTTCA GTCTTTCAGC 1001 AGCGATACAAA 1001 AGCGATACACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACAA 1001 AGCAAAACAA 1001 AGCGACACAC 1001 AGCAAAACAA 1001 AGCAAAAACAA 1001 AGCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	701					AGTTGGTGGA
851 CCTCCAGTGC TGCCCAGAAA GCTGTAACTG AGAGCTCAGA GCAGGACATG 901 AAAAGTGGCA CAGAAGATCT CGGACTGAA CGATTACAAA AAACAACAGA 951 ACCGTTTTAGA AATCCTGTTG TGTTCAGCA AGATTCTACA GTCAGAAAAA 1001 CTCAACTTCA GTCTTTCAGC CAATATATTG AGAATAGAC AGAGATGAAA 1051 AGGCAGAACT CAATACAAGA AGATACAAGA AGATCCTACAGA AGATACAAAGA AGATACAAAGA AGAGCACACT CAATATATTG AGCAGATACTAA AGAGCACACT CAGTATGTAG TAGAGAGATT GAGAGATGAC CAGGAAGAAGA CACAGAAGAA GTGCTTTAATA 1151 AAGGGTTCAA AGACCACAT CAGTATGTAG TAGAGAAATT GGCAGCACTA 1201 GAGAATGAGC CAAGAACAAA TGACACCAGT CAGTATGTAG TAGAGAAATT GGCAGCACTA 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG TTAGTATAAAAGA CACAGAAGAA GAAAACAAA 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG TTAGTATAAAAGA CACAGAAGAA GAAAACACACT 1401 GTATGAGCTG CTCAACCCGG AATTGAAGAC CAGAAGAAA 1301 TGATGAGCAC CAGAGCCCAA AAGGCACCAGA AAAAGCACACT 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGG AATTGAGGGC AACAGCTAGC CTTAATAAGG 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCAGAGAAA GACAGCTTCT GCTAGACACA 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCAGAGAAAA AGACACACTTGG 1601 AGCAAAACAA AGGCACAGAT GCCAGAAGAA AGACACTCTG 1601 AGCAAAACAA AGGCACAAGA AGACACACTT GCTAGAGACC 1601 TAGCCACCAG ATCAGAAGAA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTCTCAA 1601 TTCCTCCCTC GATTGTACTA CTTTACCTCT ACATTTTAGA GTCTTCTCTCAAT 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG TTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC GATTGTACTA CTTTACCTCT TAGAAACAT TTTTCTCTC 1801 TTCGCACAGA ACAAAAAACA ACAAAAAACA ACAAAAAAACA ACAAAAAA						GCAAATTCAC
901 AAAAGTGGCA CAGAAGATCT CCGGACTGAA GAATTCTACA GTCAGAAAAA 951 ACGTTTAGA AATCCTGTTG 1001 CTCAACTTCA GTCTTTCACC CATATATTG AGAATACACA 1001 AGGCAGAGAT CAATACAGGA AGATTCACA AGAGATGAAA 1001 AGCGATAACT GAAACTCAGA AGATTATATA AGAATAGAC 1101 AGCGATAACT GAAACTCAGA AGATTATATA AGAATAGAC 1101 AGGCAGAGAC CAATACAGGA AGATTAGAAA AGAGATGAAA 1101 AAGGGTTCAA AGACACCAGT CAGAAGAGTGAA GGCAGCACTA 1201 GAGAATGAGC AAAAGCAAAAT TGACACCCGT GCCGCGCTGG TGGAGAAGCG 1251 CCTTCGCTAT CTCATGGACA CAGGAAGAGA CACAGAAGAA GAAAAATGCACCAGT 1301 TGATGAGGA ATGGTTTATAT AGAACACCAGT TTAGATAAAG 1301 TGATGAGGTA CTGAACCCGG AATTGAGGC CACAGAAGAA GAAAAATGCACCAGG 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AATTGAGGC AACAGCTTCT GCTAGATGAG 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AATTGAGGC AACAGCTTCT GCTAGATGAG 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GGCCGAAGA AGAACATTTAGAACAC CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1551 GCAGGAGAAG AGCCAGAAGAA AGGCAACAGA AGGCACAGAAAAA AGCAAAAAAAA						
951 ACGTTTTAGA AATCCTGTTG 1001 CTCAACTTCA GTCTTTCAGC CAATATATTG AGAATAGACA 1001 CTCAACTTCA GTCTTTCAGC CAATATATTG AGAATAGACA 1001 AGCGATAACT CAATACAGGA AGATCAAAG AGAATGAAA 1101 AGCGATAACT GAAACCAGA AGATCCAGA AGAAGTGAAA 1101 AGCGATAACT GAAACCAGAT CAGTATGTAG GTGCACCATA 1201 GAGGATGAC AAAGCAAAT TGACACCGT GCGCGCTGG 1251 CCTTCGCTTAT CTCATGGACA CAGGAAGAA CACAGAAGAA CACAGAAGAC 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG TTAGTTAATA AGAAAAATGC CTTAATAAGG 1351 AGAATGAAC AGCTCTCTCT TCTGGAAAAA AGCACAGTATT TAGAACACGA 1401 GTATGAGCC CTGAACCGG AATGGACCGC AATGGACGCA 1451 GGCAGAAGC CGGGCCCAG AAGCACAGAAAA AGCACTGTCT GCTAGACCG 1551 CCTGGTGCCC TGGTGAACAA GCGCGCTGG AACAGCAAGAA CACAGAAGAAC CTTAATAAGG 1501 CTGGTGGCC TGGTGAACAA GCGCGCTGG AACAGCTTCT GCTAGACGC 1551 GCAGAGAAC CAGGACACA AGCCGACGC AATGGACGC AATGGACGC 1551 GCAGAGAAC CAGGACACA GAAGCACCAC AAGCACTCTG GCTAGACCGC 1551 GCAGAAACAA AGGCAACAA AGCCACAGAAAA AGCAAAAACAA AGCCACACAAAAACAA AGCCACACAAAAACAA AGCAAAAACAA AACAAAAACAA AACAAAAACAA AACAAAAACAA ACCCCCC					CGATTACAAA	
CTCAACTTCA GTCTTTCAGC AGATATATTG AGAATAGACA AGGAGATGAAA AGGCAGACAT CAATACAGGA AGATACAAAA AGAGAAATT AGCAGACATA GAAACTCAGA GAGAACCCAGT CAGAACTCAGA AGAGATGAAC GAGAACTCAGA GAGAACCCAGT CAGAACTCAGA AGAGATGAAC GGAGACCACT TAGGAGAATT GGAGACACAGA AGAGAACTCAGA GAGAATGACA AGACACAGA TAGAGAATGAC CAGTATCTAG TAGGAGAATT GGCAGCACTA TAGGAGAATT CTCATGGACA CAGAAGAGA AGAAACGCAGT TAGAGACACAGA ATGGTTTATA TAGATACAACA AGAACACAGA AGAAAGCAAAT TAGAACACAGA AAAGCCAAC CACAGAAGAA AGAACACTA TAGAACACAGA ATGGTTAATA AGAACAAAACC CAGAAGAAA AGAACACTACT TAGAACACA GACACACAGAAGA AACACCTTCT TAGAACACA GACACACACACAGAACA CACAGAAGAA AACACCTACT TAGAACCAC CACAGAAGAA AACACCTACT TAGAACAC CACAGAAGAA ACACACTACT TAGAACCAC CACAGACACA AACACCTCTC GACACACACACACACACACACACACACACACACACACA				TGTTCAGCAA		
AGGCAGAGAT CAATACAGGA AGATACAAAA AGAGAAATG AGAGAAAGCT AGGATAACT GAAACTCAGA AGACACCAGT CAGTATGTAGA GTGCTTAATA AAGGATTCAA AGACACCAGT CAGTATGTAGA GTGCTTAATA CAGTATCAAA AGACACCAGT CAGTATGTAGA GTGCATAATA CAGTATCAAA AGACACCAGT CAGTATGTAGA GTGCTTAATA CAGTATCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA			GTCTTTCAGC		AGAATAGACC	
AGCGATAACT GAAACTCAGA GGAAGCCATC AGAAGATGAA GTGCTTAATA 1151 AAGGGTTCAA AGACACCAGT CAGTATGTAG TAGGAGAATT GGCAGCACTA 1251 CCTTCGCTAT CTCATGGACA CAGGAAGGAA CACAGAAGAA GAAGAAGCTA 1251 CCTTCGCTAT CTCATGGACA CAGGAAGGAA CACAGAAGAA GAAGAAGCTA 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG TTAGTTAATA AGAAAAATGC CTTAATAAGG 1351 AGAATGAATC AGCTCTCT TCTGGAAAAA GAACATGATT TAGAACGACG 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGG AATTGAGGGC AATTGAGGC ATTGAGAGACT 1401 GTATGAGCAC CGAGGCCCAG AACGCACGCC AATTGAGGAC 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1501 CAGGAGAAGA AGGCAACACA GCGCCGAAG AAGAGAATGATT TAGAACGACG 1501 CAGACAAAAAA AGGCAAGATG GCCAAGAAGA GAGAAATGATT 1751 GCACAACAAA AGGCAAGATG GCCAAGAAGA GAGGAAAGT TGTTCTTCAG 1601 AGCAAACAA AGCAAGAAGA ACCCCCAAGAAAGA AACACAAAAAAA AAGACAAAAACA ACTCCAAAAT TTTTCCTCCTC CTTTCCAAAA AACTCTCACACAACAATTTTCCTTCC					AAAGGAAATG	
AAGGGTTCAA AGACACCAGT 1201 GAGAATGAGC AAAAGCAAAT 1201 GAGAATGAGC AAAAGCAAAT 1201 GAGAATGAGC AAAAGCAAAT 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG 1301 TGATGAGGTA 1301 TGATGAGGTA AGCTCTCTCT TCTGGAAAAA AGACACCAGG 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AATTGAGGCC AATTGAGGCC AATTGAGGCC AATTGAGGCC AATTGAGGCC AACACCAGGA 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AACACCTCTCT AGGAAGAAA AGCAACACAA AGCAACACCAA 1501 CCGAGGCCCAG AACAGCTTCT AAGACGACGC AACACCTTCT CTGTGACCAC AAGAGAAGCA AACAGCTTCT CTGTCAGCC CTGGACCAG AAGAGAAGAA AGCGAACGCC AACACCTTCT CTGTCAGCC CTGGACCAC AAGAGAAGCA AACAGCTTCT CTGTCAGCC CTGGACCAC AACACCTTCT CTGTCAGCC CTGGACCAC AACACCTTCT CTGTCACCAC CCACACCCT ACATTTTAGA ACCAAAACCA AACACCACCAC ACATTTTACACC CTTTACCACC CTTTCCCAAAC AACACTTCC ACATTTTACCAC ACATTTTACACC CTTTACCACC CTTTCCCAAAC ACATTTTCCTC ACATTTTCCTC CTTTCCAAACA AACACTTCT TTTTCGCTC CTTTCCAAACAA AACACTTCCT ACTTTACCAC ACATTTTACCAC CACCACCCTT TTTTCCCTC TTTTCCAAACAA ACACATTTC TTGGAGGAAA ACACATTTC TTGGAGGAAA ACCATGAACAA ACACATTTCCT TTTTCCCTC CTTTCCCAAAC ACATTTTCCT TTTTCCCTC TTTTCCCTCC TTTTCCCTCC TTTTCCCTCC TTTTCCCTCC TTTTCCTCTC TTTTTT					AGAAGATGAA	
1201 GAGAATGAGC AAAAGCAAAT TGACACCCGT GCCGCCTGG TGGAGAAGCG 1251 CCTTCGCTAT CTCATGGACA 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG 1351 AGAATGAATC AGCTCTCTCT TCTGGAAAAAA GAAAAATGC CTTAATAAGG 1351 AGAATGAATC AGCTCTCTCT TCTGGAAAAAA GAAAAATGC CTTAATAAGG 1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AATTGAGCC AATGATT 1401 GGAGAGAGAC CGAGGCCCAG CGAGGCCCAG AACAGCTTCT 1401 GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG AACAGCTTCT GCTAGACGG 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1551 GCAGAGAAGA AGGCAAGATG GCCAAAAAAA AGCCATCTGG 1601 AGCAAAACAA AGGCAAGATG GCCAAAAAAG ACCTCATGAGG ACCTTGGACGC 1651 TAGCCATCAG ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTCCTCA 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ACTTTAACATTT 1751 TGTTTGGCTTG GATTGACAA CTCATTGTTG ACTTTAACATTT 1751 TGTTTGGCTTG GATTGACAA ACAATTCCT TGAAAAACA ACCCCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAAT AGCTTCATTT 1801 TTCGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACAG ACCTCAAAAACA ACCCCCCTT 1801 TTGGAAGAGAA ATTTGAAACA TTTATCTTGT TGGAGGTGT CAAGAAACTG 1901 TGGACAGGG ACCTTGTGAG TTATTCTTCT TGGAGAAACTG CAACAAAACAA					TAGGAGAATT	
1251 CCTTCGCTAT CTCATGGACA 1301 TGATGCAGGA ATGGTTTATG 1351 AGAATGAATC AGCTCTCT 1401 GTATGCAGCT CTGAACCGGG 1451 GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG AATGCTAGCC ATTGAAGAGCT 1451 GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG AACGCGCCGC AACACGATCT 1551 CCTGGTGGCC TGGTGAACAG GCGCGATGCG CTCGTCAGGG 1551 GCACGAGAGA AGCCAGAGAGA AGCGACGCG ACCTGGACGC 1551 GCACGAGACA AGCCAAGAAGA AGCAATGATT 1651 TAGCCATCAG AATCCTCCCA ACATTTTAGA GCATTCT 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA ATCCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTCCTC 1701 TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACAATT 1851 AAGGATTTT TTGTGAGTA ACAATTTCT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACCCACACCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACCCACACCTT 1801 TTCGAAAAG ACCATTGAG ACCATTTGGAT TGAAATGAT 1901 TTGCACAGAA AACAAAAACA ACCATTTTGT TGAAATCCT TGAAATGAT 1901 TGGAGGGAA ATTTGAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT TGAAAAAGA ACCAAAAACA ACCTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA 2001 TGAGAGGAA ATTTGAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA 2011 CGGTCCTGCC ACCACACATT TAAACTTT TCACAAAAAA ACCAAAAACA ACTTCCTTT TTTTTTTT					GCCGCGCTGG	TGGAGAAGCG
TGATGCAGGA ATGGTTTATG TTAGTTAATA AGAAAAATGC CTTAATAAGG AGAATGCACG AGACATGATT TAGAACGACG AATGCAGACG AATGCAGACG AATGCAGACG AATGCAGCC AATGCAGACG AATGCAGCC AATGCAGACG AATGCAGCC AATGCAGACG AATGCAGCC CTCGTCAGGG ACCTGGACGCC CTCGTCAGGG ACCTGGACGC AAGAAACAA AGGCAAAACAA AGGCAAAACAA AGGCAAAACAA AAAATCCACA AACAATTTCACA ACATTTTAGA GTCTTCCAAAT AATATACAGA ACTCTCAAAAT ACTCTCAAAAT ACCTCCAAAAT ACCACACCCCTT TGAAAACAAAAACA ACCTTGGAGGAAAACA ACCAAAAAACA ACCAAAAAACA ACCTTGGAGGAAAACA ACCAAAAAACA ACCTTGGAGAAAAAAAAAA					CACAGAAGAA	=
AGAATGAATC AGCTCTCTT TCTGGAAAAA GAACATGATT TAGAACGACG ATTGAAGACT ATTGAGACTG ACCTTGGACTG ACCTTGGACTG ACCTTGGACTG ACCTTGGACTG ACCTTTGGA ACCATTTGAG ACCTTGGACTG ACCATTTGAG ACCATTTGAG ACCATTTGAG ACCATTGTG ACCACACCAC				TTAGTTAATA	AGAAAAATGC	
1401 GTATGAGCTG CTGAACCGGG AATTGAGGGC AACGCTTCT 1451 GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG AAGCGACGCG AACAGCTTCT GCTAGATGAG 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1551 GCAGGAGAAG CAGGCCGAAG AAGAAGATGA GCATTTTGAG CAACTCTCGA 1601 AGCAAAACAA AGCAAGATG GCCAAGAAGA GAGCAACAGATG TAGCCATCAGA ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTCCTC 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ATTTAAAACT TTTAACATTT 1751 TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAAATCCTG TGAAAAACACTG 1951 TTCGACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACACTG 1951 TTCGAAAAAAA AACAAAAACA ATTTCCTT TTTTTTTTTT						
1451 GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG AAGCGACGCG AACAGCTTCT GCTAGATGAG 1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1551 GCACGAGAAG CAGGCCGAAG AAGAAGATG ACCTTTTGAAGACAA AGCAAAACAA AGCCAAGAAGA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTTCTCTC 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ATTTAAAACT TTTAACATTT 1751 TGTTTGGCTG GATTGTACTA ACTCTCCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGGAAGTGT CAAGAAACAG ACCTTGTGG TGAAATAGAT TTGTGAAACA TTATTCTCT TGAAATCCT TGAAAATAGAT TTGAAACAT TTATTCTTCT TGAAAATCAT CATTTTTCTCT TGAAAATCAT TTATTTTCTTTC TTGAAAACA ATCTACTTAT TAAACCTGT TACCTCATTTTCTCT TACATTCTCT TACATCATA AAAAAAAA					AATGCTAGCC	
1501 CTGGTGGCCC TGGTGAACAA GCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC 1551 GCACGAGAAG CAGGCCGAAG AAGAAGATGA GCATTTGGAG CGAACTCTGG 1601 AGCAAAACAA AGGCAAGATG GCCAAGAAAG AGGAGAAATG TGTTCTTCAG 1651 TAGCCATCAG ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTGCTTC 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ACTTTAACACT TTTAACACTT 1751 TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACCTCAAAAT AGCTTCATT 1851 AAGGATTTT TGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT 1901 TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACAC 1951 TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTGA 2001 TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA 2051 TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC 2101 CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TATAGTTAG 2101 TCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAACAT TCTATTTACC AGTGGAGTTT 2201 TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC CTTTAACATA TACCTAAATT TATAGTTAG 2201 TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC CTTTAACATA AGGGGATTT 2201 TTCTGCAGTG AGCTGTGAG AGCTGTAACA TACTGGAGAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA AGCCCTGTGG 2301 TTGAAGGTG AGCTGTGAG GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTCTTACAT CATGCTGAT TCCTACATTT TGGATAATTA 2401 TTCTTACAT CATGCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTCTTACAT CATGCCGA GAATACACCA TCTTTTTTCTC CAACATTGGC 2501 CACTACAAGT TACATCCCA TTTTAATATTT TCTTCTTTTTTTTTT					AACAGCTTCT	
1551 GCAGGAGAAG CAGGCCGAAG AAGAAGATGA GCATTTGAG TGTTCTTCAG 1651 TAGCCATCAG ATCAGAAAGA ACCTTCCCCA ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ATCTTTTACTTC 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ATTTAACATT 1751 TGTTTGGCTG GATTGACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTA ACAATTTCCT TGGAGGTGTT TGGAAAAGA ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGAAA ACCTTGTGAG TGATTGTTT TGGAGAGAACA ACCTTGTGAG TGATTGTTTTTTTTTT					CTCGTCAGGG	
AGCAAAACAA AGGCAAGATG 1651 TAGCCATCAG ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ACATTTTAGA 1701 CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTG ATTTAAAACT TTTAACATTT 1751 TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCUTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCATT 1901 TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGAAAACCTG 1951 TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTGT TATTTTCTCT CAAGAAACTG 1951 TGCACAGGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGAAATCTT 2001 TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA 2051 TGACAGTGG AGGGGTACAA GGGGGTACAA ACAAGAAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG 2151 ATCATATCCA ACATGTAACA CTTACTCTGT TCCCTAAATT TTATAGTTAG 2201 TCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGAT AGCCCTGTCT 2251 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTACCTGT TCTATTTACC AGGGGTTT 2251 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTACATA ACTGAAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA 2401 TTTCTTACAT CATGCTGAT TCCTACATT TGTTGTTGTT TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCCCA TTTACTCTTT TGATAAAAAAAAAA		-				
TAGCCATCAG ATCAGAAAGA ATCTCTCCCA ACATTTAGA GTCTTGCTTC CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ATTTAAAACT TTTAACATTT TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT AAGGATTTTT TTGTGAGTTA AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTCCT TGAAATCCTG TAGAAATACAT TTCGAAAAAG ACCTTGTGAG CTTCCCTCG TATTTCCTC CATTTTTGA CATTTTTTGAAAACA ACCTCGTGTT TGGAGGTGTT CAAGAAACAG CTTCCCTCG TATTTTCTCT CATTTTTTGA CATTTTTTGAAAACA ACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG CTTCCTCGT TACCTAAAATT TTATAGATTAG CTTCCTCGT TACCTAAAATT TTATAGGTTAG CTTCCTCGT TACCTAAAATT TTATAGGTTAG CTTCCTCGT TACCTAAAATT TTATAGGTTAG CTTCCTCGT TACCTAAAATT TTATAGGTTAG CTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG CTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA TTGATATGCA CCAGTTTACA CATGATACA AGCCCTGTGG CTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA TTGATATGCA CCAGTTTACA CATGCTGAG ATGCCTCTGAT TCCTACATT TGTTGGGTTT CAACATTAGC CTTTTTTCTC TGGATAATTAT TCCTACATT TGTTGGGTTT CAACATTAGC CTTTTTTCTC TGGATAATTAT TCCTACATT TGTTGGGTTT CAACATTAGC CTTTTTTCTC TGGATAATTAT TCCTACATT TGTTGGGTTT CAACATTGGC CACCACCCTT TACCTCCTCT TACCTCTGT TCCTCTCTTTTTTTCTC TGGATAATTA CTTTTTTCTC TGGATAATTAT TCCTTCTCTCTTTTTTTTCTC TGGATAATTA CAATATATTT TATTCTGTAT TGTTGGGTTT CAACATTGGC CACTACAAGT TATTAATATT TATTCTGTAT TGTTAAAAAAAAAA					AGGAGAAATG	
TOTO CCAAACCAGA AAAAGTCAGA CTCATTGTTG ATTTAAAACT TTTAACATTT TGTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT 1901 TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG 1951 TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTC CATTTTTTGA 2001 TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGGTGT AATAGCATAA 2051 TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG 2101 CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG 2151 ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT 2201 TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA 2351 AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGTTT CAACATTGC 2451 TCACGAATGC CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGTTT CAACATTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TGTTGGTTT TCTTCTTTGC 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTATT TATTCCTTAAA 2601 TATAAATTT CAATAAAAGC AGAAACTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA			ATCAGAAAGA		ACATTTTAGA	
TOTTTGGCTG GATTGTACTA CTTTACCTCT ACTTTACCAC CACCACCCTT 1801 TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT 1901 TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG 1951 TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTGA 2001 TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA 2051 TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC 2101 CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG 2151 ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT 2201 TTCTGCAGTG GTTGCGTTC ACTGTAACAT TCATTCTCT 2251 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA 2351 AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGC 2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATT TCTTCTTTAG 2501 TCATTTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA					ATTTAAAACT	
TTCCTCCCTC CTTTCCAAAT AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT 1851 AAGGATTTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT 1901 TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG 1951 TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA 2001 TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA 2051 TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC 2101 CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG 2151 ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT 2201 TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGA TAATGGAGTT CCTCTCTCT 2251 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA 2351 AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTAGC 2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA				_		
AAGGATTTT TTGTGAGTTA ACAATTTCCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGA TAATGGAGTT CCTCTCCTCT						
TTGCACAGAC ACCTTGTGAG TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG TTCGAAAAAG AACAAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGGTTAAAAAGCATAA TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG TCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAGGA TAATGGAGTT CCTCTCCTCT			TTGTGAGTTA	ACAATTTCCT		
TTCGAAAAG AACAAAACA CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTGA TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG TCGGTCCTGC ACATGTAACA CTTACTCTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT CTTCTGCAGTG GTTGCGTTC ACTGTAAGAA TAATGGAGTT CCTCTCTCT CTTTTCTCAGAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTCTC TGGATAATTA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAAG TCTGTCTTGC CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG TCACTACAAGT TGAAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA						
TGAGAGGAAA ATTTGAAACA TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT CTTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGGA TAATGGAGTT CCTCTCTCT CZ51 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG CTTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTCTC TGGATAATTA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA CATGCATGAT TATCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATT TCTTCTTTAG CATAGCACTG CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATT TATTACAATA CTGAGTCATA TGATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA						
TGACAGTGGG AGGGGTACAA GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGGA TAATGGAGTT CCTCTCTCT CZ51 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG CTTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TATTACAATA CTGAGTCATA TGATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA						
CGGTCCTGCC ACATGTAACA CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG TAG TAG TAG TAG TAG TAG TAG T						
ATCATATCCA ATCTACTTAT TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGGA TAATGGAGTT CCTCTGCTCT GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG CTTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTCTC TGGATAATTA AAGACAGTCT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATA'TT TCTTCTTTAG CATAGCACTG CACTACAAGT TGAAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA TCATTTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA						
TTCTGCAGTG GTTGCGTTTC ACTGTAAGGA TAATGGAGTT CCTCTCCTCT						
2251 GCTTTCCTCA GAGGATGGTC CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG 2301 TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA 2351 AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC 2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA		TTCTGCAGTG	GTTGCGTTTC	CACTGTAAGGA		
TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG TCATTTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA AGAAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA				: CTTTAACATA		
2351 AAGACAGTCT TATCATCCGA GAATACACCA TCTTTTTCTC TGGATAATTA 2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC 2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATA1TT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAA				: ATGGGACTAA		
2401 TTTCTTACAT CATGCTTGAT TCCTACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC 2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAA				GAATACACCA		
2451 TCACGAATGC TGTTAATATT TATTCTGTAT TGATAAAAAG TCTGTCTTGC 2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA						
2501 CACTACAAGT AAATCCCCCA TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG 2551 TCATTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA		_		TATTCTGTAT	_	
2551 TCATTTTTTG TGAAAATGGT TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA 2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAAA				TTTAATATTT		
2601 TATAAATTTT CAATAAAAGC AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAA		=	•			
				CAGAAACTTTC	TTACCTTAA!	AAAAAAAAA
	2651					

ι..

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:2

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE:

ART:

TOPOLOGIE:

2547 Basenpaare

Desoxyribonukleinsäure

linear

ART DES MOLEKÜLS:

cDNA

HYPOTHETISCH:

nein

ANTI-SENSE:

nein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo sapiens kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

cDNA aus Keratinozyten

MERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEL:

Splice-Variante einer kodierende Sequenz für das regulatorische Protein pKe#83

aus humanen Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

von 1 bis 2547

cDNA-Sequenzierung

SEQ ID NO: 2

1	GTTTTGTTAG	GCAAAAAGAG	ACTATTGAAA	GCTGAGACTT	TAGAATTGAG
51	TGACTTATAT	GTTAGTGATA	AGAAGAAGGA	TATGTCTCCA	CCCTTTTTTT
101	GTGAGGAGAC	AGATGAACAA	AAGCTTCAAA	CTCTAGACAT	CGGTAGTAAC
151	TTGGAGAAAG	AAAAATTAGA	GAATTCCAGA	TCCTTAGAAT	GCAGATCAGA
201	TCCAGAATCT	CCTATCAAAA	AAACAAGTTT	ATCTCCTACT	TCTAAACTTC
251	GATACTCATA	TAGTAGAGAT	CTAGACCTTG	CTAAGAAAAA	ACATGCTTCC
301	CTGAGGCAGA	CGGAGTCTGA	TCCAGATGCT	GATAGAACCA	CTTTAAATCA
351	TGCAGATCAT	TCATCAAAAA	TAGTCCAGCA	TCGATTGTTA	TCTAGACAAG
401	AAGAACTTAA	GGAAAGAGCA	AGAGTTCTGC	TTGAGCAAGC	AAGAAGAGAT
451	GCAGCCTTAA	AGGCGGGGAA	TAAGCACAAT	ACCAACACAG	CCACCCCATT
501	CTGCAACAGG	CAGCTAAGTG	ATCAGCAAGA	TGAAGAGCGA	CGTCGGCAGC
551	TGAGAGAGAG	AGCTCGTCAG	CTAATAGCAG	AAGCTCGATC	TGGAGTGAAG
601	ATGTCAGAAC	TTCCCAGCTA	TGGTGAAATG	GCTGCAGAAA	AGTTGAAAGA
651	AAGGTCAAAG	CAAAACAGTA	AGTTGGTGGA	CTTGAAGCTG	AAGAAGCTCC
701	TAGAAgTTCA	gCCACAGGTG	GCAAATTCaC	CCTCCAGTGC	TGCCCAGAAA
751	GCTGTAACTG	AgAgCTCaGA	gCaGGACATG	AAAAGTGGCa	CAGAAGATCT
801	CCGGACTGAA	CGATTACAAA	AAACAACAGA	ACGTTTTAGA	AATCCTGTTG

851 TGTTCAGCAA AGATTCTACA GTCAGAAAAA CTCAACTTCA GTCTTTCAGC 901 CAATATATTG AGAATAGACC AGAGATGAAA AGGCAGAGAT CAATACAGGA 951 AGATACAAAG AAAGGAAATG AGGAGAAGGC AGCGATAACT GAAACTCAGA 1001 GGAAGCCATC AGAAGATGAA GTGCTTAATA AAGGGTTCAA AGACACCAGT 1051 CAGTATGTAG TAGGAGAATT GGCAGCACTA GAGAATGAGC AAAAGCAAAT 1101 TGACACCCGT GCCGCGCTGG TGGAGAAGCG CCTTCGCTAT CTCATGGACA 1151 CAGGAAGGAA CACAGAAGAA GAAGAAGCTA TGATGCAGGA ATGGTTTATG 1201 TTAGTTAATA AGAAAAATGC CTTAATAAGG AGAATGAATC AGCTCTCTCT 1251 TCTGGAAAAA GAACATGATT TAGAACGACG GTATGAGCTG CTGAACCGGG 1301 AATTGAGGGC AATGCTAGCC ATTGAAGACT GGCAGAAGAC CGAGGCCCAG 1351 AAGCGACGCG AACAGCTTCT GCTAGATGAG CTGGTGGCCC TGGTGAACAA 1401 GCGCGATGCG CTCGTCAGGG ACCTGGACGC GCAGGAGAAG CAGGCCGAAG 1451 AAGAAGATGA GCATTTGGAG CGAACTCTGG AGCAAAACAA AGGCAAGATG 1501 GCCAAGAAG AGGAGAAATG TGTTCTTCAG TAGCCATCAG ATCAGAAAGA 1551 ATCTCTCCCA ACATTTTAGA GTCTTGCTTC CCAAACCAGA AAAAGTCAGA 1601 CTCATTGTTG ATTTAAAACT TTTAACATTT TGTTTGGCTG GATTGTACTA 1701 AATATACAGA ACTCCAAAAT AGCTTCATTT AAGGATTTTT TTGTGAGTTA 1751 ACAATTICCT TGAAATCCTG TGAAATAGAT TTGCACAGAC ACCTTGTGAG 1801 TGATTGGTAT TGGAGGTGTT CAAGAAACTG TTCGAAAAAAG AACAAAAACA 1851 CTTCCCTCGT TATTTTCTCT CATTTTTTGA TGAGAGGAAA ATTTGAAACA 1901 TTATTCTTGT TGTTGTTGGT AATAGCATAA TGACAGTGGG AGGGGTACAA 1951 GGGGATAAGA AAAATGTCAT GATTTTTTTC CGGTCCTGCC ACATGTAACA 2001 CTTACTCTGT TACCTAAATT TTATAGTTAG ATCATATCCa ATCLACTTAT 2051 TAAACTGTGT TCTATTTACC AGTGGAGTTT TTCTGCAGTG GtTGCGTTTC 2101 ACTGTAAGGA TAATGGAGTT CCTCTCTCT GCTTTCCTCA GAGGATGGTC 2151 CTTTAACATA GCCAGAAACA AGCCCTGTGG TTTGAAGGTG AGCTGTGAGG 2201 ATGGGACTAA TTGATATGCA CCAGTTTACA AAGACAGTCT TATCATCCGA 2251 GAAtaCacca Tettttete TGGATAATTA TTTETtACAT CATGETTGAT 2301 TCCtACATTT TGTTGGGTTT CAACATTGGC TCACGAATGC TGTTAAtATT 2351 TATTCTGTAT tGATAAAAAG TCTGTCTTGC CACtACAAGT AAATCCCCCA 2401 TTTAATATTT TCTTCTTTAG CATAGCACTG TCATTTTTTG TGAAAATGGT 2451 TATGTTTATT TATTACAATA CTGAGTCATA TATAAATTTT CAATAAAAGC 2501 AGAAACTTTC TTACCTTAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAA



ANGABEN ZU SEQ ID NO. 3

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LANGE: ART:

523 Aminosäuren Aminosäuresequenz

ART DES MOLEKÜLS:

Protein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo sapiens kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

abgeleitet aus cDNA-Sequenz

IERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEI :

kodierende Sequenz für das regulatorische Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

SONSTIGE ANGABEN:

von 1 bis 523

Ableitung aus cDNA-Sequenz

umfaßt eine Prenyl-Gruppen-Bindungsstelle ("CAAX-Box"), neun Proteinkinasephosphorylierungsmotive, 15 Caseinkinasephosphory lierungsmotive und zwei Tyrosinkinasephosphorylierungsmotive

SEQ ID NO: 3

MSPPFICEET DEQKLQTLDI GSNLEKEKLE NSRSLECRSD PESPIKKTSL SPTSKLGYSY SRDLDLAKKK HASLRQTESD PDADRTTLNH ADHSSKIVQH 51 RLLSRQEELK ERARVLLEQA RRDAALKAGN KHNTNTATPF CNRQLSDQQD 101 EERRRQLRER ARQLIAEARS GVKMSELPSY GEMAAEKLKE RSKASGDEND 151 201 NIEIDTNEEI PEGFVVGGGD ELTNLENDLD TPEQNSKLVD LKLKKLLEVQ PQVANSPSSA AQKAVTESSE QDMKSGTEDL RTERLQKTTE RFRNPVVFSK 251 DSTVRKTQLQ SFSQYIENRP EMKRQRSIQE DTKKGNEEKA AITETQRKPS 301 351 EDEVLNKGFK DTSQYVVGEL AALENEQKQI DTRAALVEKR LRYLMDTGRN TEEEEAMMQE WFMLVNKKNA LIRRMNQLSL LEKEHDLERR YELLNRELRA 401 MLAIEDWQKT EAQKRREQLL LDELVALVNK RDALVRDLDA QEKQAEEEDE 451 501 HLERTLEONK GKMAKKEEKC VLO*

ANGABEN ZU SEQ ID-NO:4:

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: ART: 482 Aminosäuren Aminosäuresequenz

ART DES MOLEKÜLS:

Protein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo sapiens kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

abgeleitet aus cDNA-Sequenz

MERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEL:

kodierende Sequenz für das regulatorische Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

SONSTIGE ANGABEN:

von 1 bis 482

Ableitung aus cDNA-Sequenz

umfaßt eine Prenyl-Gruppen-Bindungsstelle ("CAAX-Box"), neun Proteinkinasephosphorylierungsmotive, 15 Caseinkinasephosphorylierungsmotive und zwei

Tyrosinkinasephosphorylierungsmotive

SEQ ID NO: 4

1 MSPPFICEET DEQKLQTLDI GSNLEKEKLE NSRSLECRSD PESPIKKTSL

51 SPTSKLGYSY SRDLDLAKKK HASLRQTESD PDADRTTLNH ADHSSKIVQH

101 RLLSRQEELK ERARVLLEQA RRDAALKAGN KHNTNTATPF CNRQLSDQQD

151 EERRRQLRER ARQLIAEARS GVKMSELPSY GEMAAEKLKE EQNSKLVDLK

201 LKKLLEVQPQ VANSPSSAAQ KAVTESSEQD MKSGTEDLRT ERLQKTTERF

251 RNPVVFSKDS TVRKTQLQSF SQYIENRPEM KRQRSIQEDT KKGNEEKAAI

301 TETQRKPSED EVLNKGFKDT SQYVVGELAA LENEQKQIDT RAALVEKRLR

351 YLMDTGRNTE EEEAMMQEWF MLVNKKNALI RRMNQLSLLE KEHDLERRYE

401 LLNRELRAML AIEDWQKTEA QKRREQLLLD ELVALVNKRD ALVRDLDAQE

451 KQAEEEDEHL ERTLEQNKGK MAKKEEKCVL Q*

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: ART:

TOPOLOGIE:

2559 Basenpaare

Desoxyribonukleinsäure

linear

ART DES MOLEKÜLS:

cDNA

HYPOTETISCH:

nein

ANTI-SENSE:

nein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo Sapiens

kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

cDNA aus Keratinozyten

MERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEL:

Splice Variante einer kodierenden Sequenz für das regulatorische Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

von 1 bis 2559

cDNA-Sequenzierung

SEQ ID NO: 5

		•			
1 101 151 201 251 301 351 401 451 501 551 601 651 701 801 851	CTGCAACAGG TGAGAGAGAG ATGTCAGAAC AAGGTCAAAG TGAAGAAGCT GCTGCCCAGA	GTTAGTGATA AGATGAACAA AAAAATTAGA CCTATCAAAA TAGTAGAGAT CGGAGTCTGA TCATCAAAAA GGAAAGAGCA AGGCGGGGAA CAGCTAAGTG AGCTCGTCAG TTCCCAGCTA GCATCTGAG CCTAGAAGTT AGCTGTAAC CCTAGAAGTT AAGCTGTAAC CTCCGGACTG	AGAAGAAGAA AAGCTTCAAA AAGCTTCAAA AAACAAGTTT CTAGACCTTG TCCAGATGCT TAGTCCAGCA AGAGTTCTGC TAAGCACAAT ATCAGCAAGA CTAATAGCAG TGGTGAAATG AACAAAACAG CAGCCACAGG TGAGAGCTCA	TATGTCTCCA CTCTAGACAT TCCTTAGAAT ATCTCCTACT CTAAGAAAAA GATAGAACCA TCGATTGTTA TTGAGCAAGC ACCAACACAG TGAAGAGCGA AAGCTCGATC GCTGCAGAAA TAAGTTGGTG TGGCAAATTC GAGCAGGACA AAAAACACA	CCCTTTATTT CGGTAGTAAC GCAGATCAGA TCTAAACTTG ACATGCTTCC CTTTAAATCA TCTAGACAAG AAGAAGAGAT CCACCCCATT CGTCGGCAGC TGGAGTGAAG AGTTGAAAGA GACTTGAAGC

	CAGTCTTTCA	СССДДТДТДТ	TGAGAATAGA	CCAGAGATGA	AAAGGCAGAG
901	ATCAATACAG	GAAGATACAA	AGAAAGGAAA	TGAGGAGAAG	GCAGCGATAA
951	CTGAAACTCA		TCAGAAGATG	AAGTGCTTAA	TAAAGGGTTC
1001	AAAGACACCA		AGTAGGAGAA	TTGGCAGCAC	TAGAGAATGA
1051	GCAAAAGCAA	_	GTGCCGCGCT	GGTGGAGAAG	CGCCTTCGCT
1101	ATCTCATGGA	CACAGGAAGG	AACACAGAAG	AAGAAGAAGC	TATGATGCAG
1151	GAATGGTTTA	TGTTAGTTAA	TAAGAAAAAT	GCCTTAATAA	GGAGAATGAA
1201	TCAGCTCTCT	CTTCTGGAAA	AAGAACATGA	TTTAGAACGA	CGGTATGAGC
1251	TGCTGAACCG	GGAATTGAGG	GCAATGCTAG	CCATTGAAGA	CTGGCAGAAG
1301	ACCGAGGCCC	AGAAGCGACG	CGAACAGCTT	CTGCTAGATG	AGCTGGTGGC
1351	CCTGGTGAAC	AAGCGCGATG	CGCTCGTCAG	GGACCTGGAC	GCGCAGGAGA
1401	AGCAGGCCGA	AGAAGAAGAT	GAGCATTTGG	AGCGAACTCT	GGAGCAAAAC
1451	AAAGGCAAGA	TGGCCAAGAA	AGAGGAGAAA	TGTGTTCTTC	AGTAGCCATC
1501	AGATCAGAAA	GAATCTCTCC	CAACATTTTA	GAGTCTTGCT	TCCCAAACCA
1551	GAAAAAGTCA	GACTCATTGT	TGATTTAAAA	CTTTTAACAT	TTTGTTTGGC
1601 1651	TGGATTGTAC	TACTTTACCT	CTACTTTACC	ACCACCACCC	TTTTCCTCCC
1701	TCCTTTCCAA	ATAATATACA	GAACTCCAAA	ATAGCTTCAT	TTAAGGATTT
1751	TTTTGTGAGT	TAACAATTTC	CTTGAAATCC	TGTGAAATAG	ATTTGCACAG
1801	ACACCTTGTG	AGTGATTGGT	ATTGGAGGTG	TTCAAGAAAC	TGTTCGAAAA
1851	AGAACAAAAA		GTTATTTTCT	CTCATTTTT	GATGAGAGGA
1901	AAATTTGAAA		GTTGTTGTTG	GTAATAGCAT	AATGACAGTG
1951	GGAGGGGTAC	AAGGGGATAA	GAAAAATGTC	ATGATTTTT	TCCGGTCCTG
2001	CCACATGTAA		GTTACCTAAA	TTTTATAGTT	AGATCATATC
2051	CAATCTACTT	ATTAAACTGT	GTTCTATTTA	CCAGTGGAGT	TTTTCTGCAG
2101	TGGTTGCGTT	TCACTGTAAG	GATAATGGAG	TTCCTCTCCT	CTGCTTTCCT
2151	CAGAGGATGG		TAGCCAGAAA	CAAGCCCTGT	GGTTTGAAGG
2201	TGAGCTGTGA		AATTGATATG	CACCAGTTTA	
2251	CTTATCATCC		CATCTTTTTC	TCTGGATAAT	
2301	ATCATGCTTG	=		TTCAACATTG	_
2351	GCTGTTAATA				
2401	GTAAATCCCC		TTTCTTCTTT		
2451	TGTGAAAATG				
2501	TTCAATAAAA		the state of the s	AAAAAAAAAA	AAAAAAAAA
2551	AAAAAAAA				
2001					

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6

SEQUENZCHARAKTERISTIKA:

LÄNGE: ART:

487 Aminosäuren Aminosäuresequenz

ART DES MOLEKÜLS:

Protein

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

ORGANISMUS:

STAMM:

ENTWICKLUNGSSTADIUM:

ZELLTYP:

Homo Sapiens kaukasisch

adult

epidermaler Keratinozyt

UNMITTELBARE HERKUNFT:

abgeleitet aus cDNA-Sequenz

MERKMAL:

NAME/SCHLÜSSEL:

kodierende Sequenz für regulatorisches

Protein pKe#83 aus humanen

Keratinozyten

LAGE:

ERMITTLUNGSMETHODE:

SONSTIGE ANGABEN

von 1 bis 487

abgeleitet aus cDNA-Sequenz

umfaßt eine Prenyl-Gruppen-Bindungsstelle ("CAAX-Box"), acht Proteinkinasephosphorylierungsmotive, 12 Caseinkinasephosphorylierungsmotive und zwei Tyrosinkinasephosphorylierungsmotive

. J. com and opinospilory in

SEQ ID NO: 6

1 MSPPFICEET DEQKLQTLDI GSNLEKEKLE NSRSLECRSD PESPIKKTSL

51 SPTSKLGYSY SRDLDLAKKK HASLRQTESD PDADRTTLNH ADHSSKIVQH

101 RLLSRQEELK ERARVLLEQA RRDAALKAGN KHNTNTATPF CNRQLSDQQD

151 EERRRQLRER ARQLIAEARS GVKMSELPSY GEMAAEKLKE RSKASGEQNS

201 KLVDLKLKKL LEVQPQVANS PSSAAQKAVT ESSEQDMKSG TEDLRTERLQ

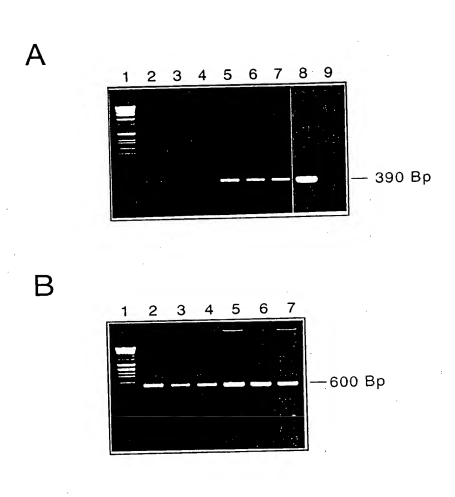
251 KTTERFRNPV VFSKDSTVRK TQLQSFSQYI ENRPEMKRQR SIQEDTKKGN

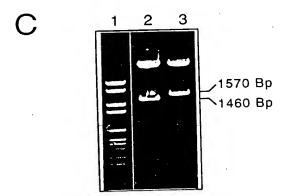
301 EEKAAITETQ RKPSEDEVLN KGFKDTSQYV VGELAALENE QKQIDTRAAL

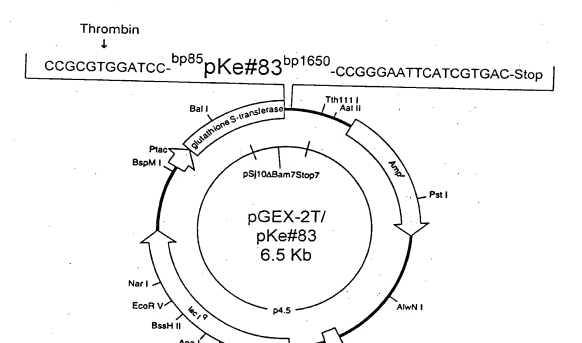
351 VEKRLRYLMD TGRNTEEEEA MMQEWFMLVN KKNALIRRMN QLSLLEKEHD

401 LERRYELLNR ELRAMLAIED WOKTEAOKRR EQLLLDELVA LVNKRDALVR

451 DLDAQEKQAE EEDEHLERTL EQNKGKMAKK EEKCVLQ*



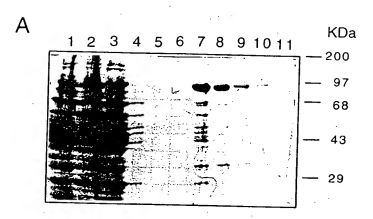


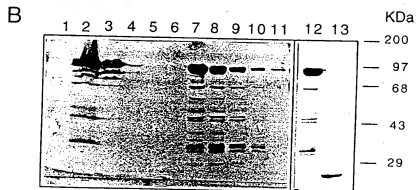


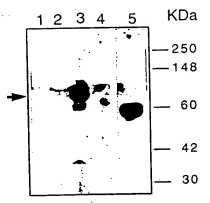
PLAG-Tag

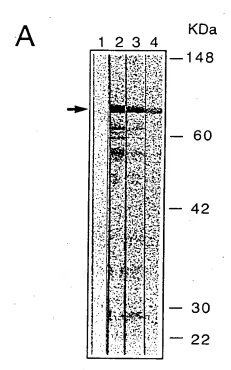
bp82 pKe#83^{bp1650}-GACTACAAGGACGACGATGACAAG-Stop & BGH pA Property of the pcDNA3.1/
pcDNA3.1/
pke#83-FLAG
7.1 Kb

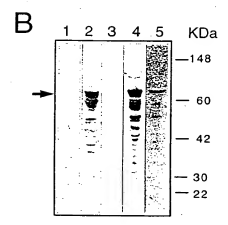
Cole1

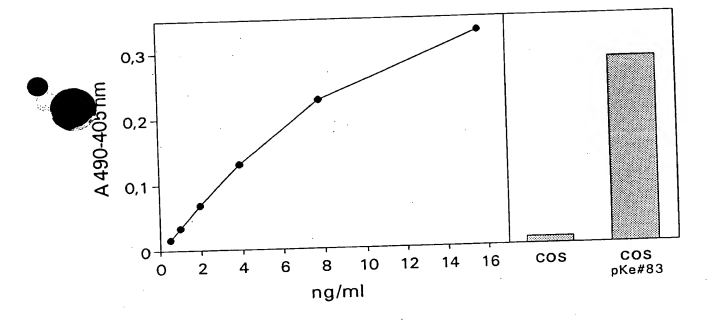


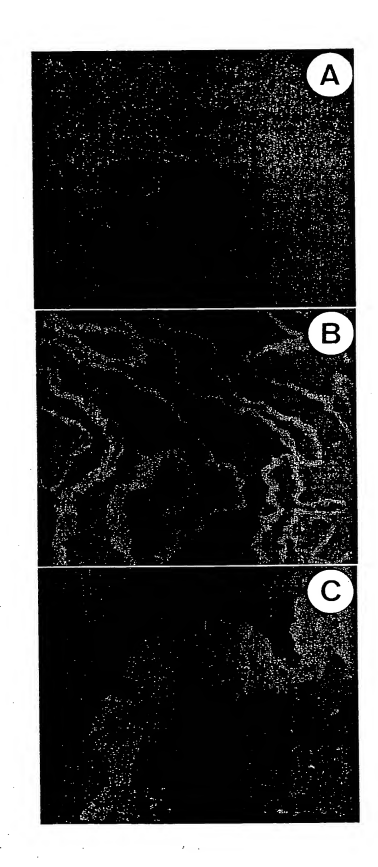




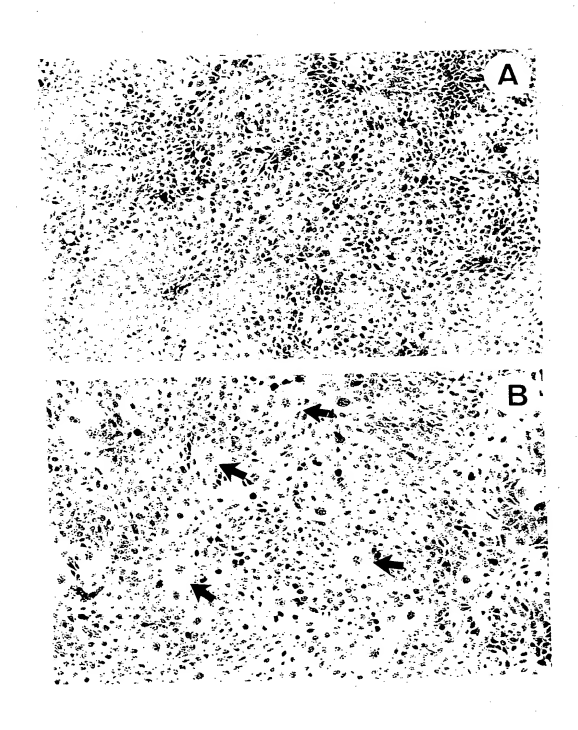












Regulatorisches Protein pKe#83 aus humanen Keratinozyten

ZUSAMMENFASSUNG

Die Erfindung betrifft ein isoliertes Polypeptid, das einem natürlicherweise in humanen Keratinozyten vorkommenden und im aktivierten Zustand der Keratinozyten verstärkt exprimierten Protein gleicht oder ähnlich (d.h. in Funktion und Wirkung gleich) ist. Sie betrifft außerdem eine isolierte Nukleinsäure, #die #ein - solches - für - humane - Keratinozyten - typisches Polypeptid bzw. Protein kodiert, sowie die Verwendung dieses Polypeptids und dieser Nukleinsäure für nachweisende, insbesondere djagnostische, und/oder für therapeutische Zwecke bzw. die Verwendung von Reagenzien, insbesondere **rekombinanten Vektormolekülen und Antikörpern, gegen Moleküle. Das erfindungsgemäße Protein weist die solche Sequenzprotokoll SEQ ID NO:3 dargestellte Aminosäuresequenz oder ein durch Aminosäuresubstitution, -deletion, -insertion, -oder -inversion daraus entstandenes Allel oder Derivat dieser Aminosäuresequenz auf, und die erfindungsgemäße Nukleinsäure weist entweder die im Sequenzprotokoll SEQ ID NO: 1 dargestellten Nukleotidsequenz oder eine hierzu komplementäre Nukleotidsequenz oder eine Teilsequenz einer dieser beiden Nukleotidsequenzen oder eine ganz oder teilweise mit einer dieser beiden Nukleotidsequenzen hybridisierenden Nukleotidsequenz auf.



